P 256 B I.S.S.N. 0030-1531

2/ 3/ Volume 56, 1986

B.10

4) L'OISEAU

ET LA

REVUE FRANÇAISE D'ORNITHOLOGIE



REVUE TRIMESTRIELLE

DE LA

SOCIÉTÉ ORNITHOLOGIQUE DE FRANCE Rédaction: 55. rue de Buffon. 75005 Paris



L'OISEAU

ET LA

REVUE FRANÇAISE D'ORNITHOLOGIE

Rédacteur : M. J.-L. MOUGIN

Secrétaire de rédaction : Mme M. VAN BEVEREN

Abonnement annuel: France: 325 F

Etranger: 380 F

Les manuscrits doivent être envoyés en double exemplaires, dactylographiés et sans aucune indication typographique, au Secrétariat de rédaction: 55, rue de Buffon, 75005 Paris.

Les auteurs sont priés de se conformer aux recommandations qui leur sont fournies au début du premier fascicule de chaque volume de la Revue.

La rédaction, désireuse de maintenir la haute tenue de ses publications et l'unité de la présentation, se réserve le droit de modifier les manuscrits dans ce sens.

Elle ne prend sous sa responsabilité aucune des opinions émises par les auteurs des articles insérés dans la Revue.

La reproduction, sans indication de source ni de nom d'auteur, des articles publiés dans la Revue est interdite.

Volume 56

Année 1986

L'OISEAU

ET LA

REVUE FRANÇAISE D'ORNITHOLOGIE



REVUE TRIMESTRIELLE

SOCIÉTÉ ORNITHOLOGIQUE DE FRANCE

Rédaction: 55 rue de Buffon, 75005 Paris

RECOMMANDATIONS AUX AUTEURS

1) TEXTE

- La Revue ne publie que des articles originaux traitant de l'Oiseau en dehors de l'état de domesticité.
 - Les auteurs sont priés de remettre leur manuscrit en 2 exemplaires (1 original + 1 double) dactylographiés à double interligne avec une marge de 4 cm au moins, sur un seul côté de chaque page.
- Les noms vernaculaires doivent commencer par une majuscule au nom de gener et une minuscule au nom d'espèce (ex.: Chouette hulotte), sauf nom de personne (ex.: Chouette de Tengmalm) ou nom géographique (ex.: Chouette de l'Ouard mais Chouette (apone); le nom vernaculaire du groupe ne doit pas comporter de majuscule (ex.: chouettes, hérons), à la différence du nom scientifique (ex.: Striaidés, Ardéidés).
- Il n'est pas nécessaire d'accompagner les noms latins par le nom du descripteur et la date, mais les auteurs qui souhaiteraient le faire doivent vérifier l'absence ou la présence de parenthèses.
- Seuls seront soulignés les noms scientifiques destinés à être imprimés en italiques. Il est demandé de ne porter aucune autre indication typographique.
 - Les dates données en abrégé seront présentées de la façon suivante : 01.12.85,

2) RÉFÉRENCES

- Les références seront mentionnées dans le texte par le nom de l'auteur, suivi de l'année de publication ex. : Morgant (1987); dans le cas de deux auteurs, tous deux doivent être cités ex. : STORER et IEBH. (1985). Au-delà de deux auteurs, seul le premier est cités suivi de et al. ex. : STEEN et ed. (1985). Dans le cas où la citation serait tirée d'un livre ou d'un long article, on précisera le numéro de la page dans le corps du texte ex. : GEROUDER (1975 : 15).
- Seuls les travaux cités dans le texte doivent être mentionnés dans la liste des références.
- La liste des références sera dactylographiée à triple interligne, afin que la Rédaction puisse, le cas échéant, effectuer les corrections nécessaires.
- Les références indiquées doivent être complètes : noms et initiales des prénoms de tous les auteurs, année de publication, titre de l'article ou de l'ouvrage en entier, titre de la revue, numéro du volume de la revue, pages et, pour les ouvrages, lieu d'édition et éditeur.

L'Oiseau et R.F.O., V. 56, 1986, nº 1.

 Pour rendre la présentation uniforme, les auteurs sont priés de se conformer aux modèles suivants en notant bien la ponctuation:

Citation d'un article :

SMITH, K.D. (1938). - Notes on Corsican birds. Ibis, 80: 345-346.

Citation d'un livre :

GÉROUDET, P. (1957). - Les passereaux. III. Neuchâtel-Paris : Delachaux et Niestlé.

3) ADRESSE

 Les auteurs voudront bien indiquer leur adresse complète après la liste des références.

4) RÉSUMÉ

Tous les manuscrits considérés comme « articles » (comptant plus de 2 000 mots) seront suivis d'un résumé.

— La Revue ne publie pas de résumés en français, toutefois la rédaction demande aux auteurs d'en fournir un avec le résumé anglais qui devra correspondre à environ 5 % du texte et présente les points originaux et les idées maîtresses de l'article.

5) CORRECTIONS

- Les auteurs qui désireraient corriger eux-mêmes les premières épreuves de leurs articles sont priés de l'indiquer, au crayon, sur leur manuscrit.
- Le manuscrit accepté par la rédaction est définitif. Les seules corrections acceptées sur épreuves ne devront concerner que les erreurs typographiques.

6) TIRÉS-À-PART

— Les auteurs porteront au crayon sur leur manuscrit le nombre de tirés-à-part qu'ils désirent. Les 25 premiers exemplaires sont gratuits : les exemplaires en sus seront payés par les auteurs. Les notes et faits divers ne donnent pas lieu à l'envoi de tirés-à-part, sauf demande expresse et dans ce cas les tirés-à-part sont aux frais des auteurs.

7) ILLUSTRATIONS

— Tableaux, figures et photos seront numérotés au crayon, en chiffres arabes pour les figures (ex. : Fig. 1) et en chiffres romains pour les tableaux (ex. : Tabl. I), et leurs légendes seront dactvlographiées sur une feuille à part.

a) Figures.

- Les figures (graphiques, schémas) seront dessinées sur papier calque, à l'encre de Chine.
- Les symboles et les chiffres doivent être assez grands car ils sont fortement réduits au clichage.
- Pour les surfaces en grisés, l'auteur devra utiliser une trame à pointillé lâche (une trame trop serrée produirait une coloration noire irrégulière au clichage).
- Il est demandé de dessiner les chiffres et les lettres avec un "Normographe" ou a'utiliser des lettres auto-collantes qui seront fixées avec soin, mais de ne rien dactylographier sur papier calque (par mesure de sécurité, il est bon de protéger la feuille de papier calque avec une feuille servant de cache).

b) Tableaux.

- Eviter les tableaux qui font double emploi avec le texte ou les figures.
 Les tableaux étant clichés, ils ne devront comporter aucune rature. Ils seront
- dactylographiés. Les traits de séparation des colonnes seront trirés à la machine à écrire ou à la plume (avec de l'encre noire, à l'exclusion de toute autre couleur). Ces traits de séparation seront continus.
- On laissera des intervalles équilibrés mais pas trop importants entre les traits et le texte; ne pas oublier que les tableaux sont réduits au clichage et que leur largeur ne pourra excéder 11,5 cm quand ils seront imprimés.
- Il est indispensable que les auteurs exercent un contrôle rigoureux des données présentées dans les tableaux car aucune correction ne pourra leur être apportée par la suite. Toute modification ultérieure des tableaux après clichage serait entièrement aux frais des auteurs.

c) Photographies.

- La revue ne publie qu'un minimum de photographies. Toutefois, si un auteur souhaite publier une série de documents d'un réel intérêt scientifique, il pourra le faire mais une contribution financière lui sera demandée.
 - Ne porter aucune indication sur les photographies, sinon au dos et au crayon.

N'oubliez pas qu'un manuscrit bien présenté ira plus vite chez l'imprimeur ! Nous comptons sur votre compréhension. D'avance, merci.

LA RÉDACTION.

Démographie des Alcidés : analyse critique et application aux populations françaises

par Eric PASOUET

INTRODUCTION

Comme la plupart des oiseaux de mer, les Alcidés se rassemblent lors de période de reproduction en colonies parfois immenses, installées en bordure de mer ou sur des îlots. Pendant quatre à cinq mois de l'année, il y rêgne alors une grande activité contrastant avec le calme de l'hiver pendant lequel les oiseaux ont tous regagné la mer.

De nombreux aspects de la biologie des Alcidés ont été étudiés, mais des devenue un thême de recherche prioritaire. La diminution, localement catastrophique, des effectifs dans plusieurs secteurs de l'aire de répartition, coîncidant avec le développement de la pollution pétrolière ou de la pêche industrielle, a souligné la nécessité de comprendre les relations entre ces variations d'effectifs et les facteurs du milieu et donc de tenter de reconstituer le fonctionnement de leurs populations à partir de paramètres

démographiques.

Par ailleurs, les Alcidés forment un exemple biologique original compte tenu de leurs stratégies démographiques tournées vers les fortes longévités, eu égard à leur faible taille. Dans le cadre de la recherche fondamentale en biologie des populations, l'étude de leur démographie représente donc

un maillon important.

Néanmoins, malgré la somme de travail réalisé sur le terrain, les études démographiques disponibles à ce jour comportent de nombreuses lacunes et biais méthodologiques. Il nous a donc semblé opportun d'effectuer une relecture des données disponibles avec des moyens méthodologiques affinés et de faire un bilan de nos connaissances réelles, biologiques et méthodologiques, en matière de démographie d'Alcidés. Des résultats nouveaux ont été apportés et une recherche de caractérisation des différents profils démographiques a permis leur comparaison dans une perspective de biologie évolutive.

Il importait aussi de réserver une large part aux populations françaises. Héros malheureux des grandes catastrophes pétrolières (Torrey Canyon, Amoco Cadiz...), les Alcidés, et en particulier le Macareux moine, sont devenus en France l'emblème des pollutions marines.

une étude sur le terrain de la colonie de Macareux moines des Sept-Iles a été réalisée durant trois saisons consécutives ; la portée en a néanmoins été limitée par la petite taille des effectifs de la colonie et la courte durée

de l'étude relativement à la longévité de l'espèce.

En un siècle, les populations de notre littoral ont connu une histoire mouvementée; passant successivement par des phases d'augmentation et de déclin, certaines de nos colonies, naguère florissantes, ont atteint à diverses périodes des niveaux critiques pour leur maintien. En retraçant l'évolution des effectifs français, nous avons été amenés à proposer des hypothèses sur les mécanismes qui sont à l'origine de ces variations, et en particulier sur les phénomènes d'échange entre populations.

Nous verrons enfin comment les populations françaises, marginales mais non pas isolées, s'inscrivent dans le contexte biogéographique plus large de la mer Celtique, selon la terminologie de LE DANOIS (1936).

I — MÉTHODOLOGIE ET ANALYSE CRITIQUE DES RÉSULTATS ANTÉRIEURS

A — TECHNIQUES D'ÉTUDE DE LA DÉMOGRAPHIE

I — SUIVI DES POPULATIONS

a - Recensement des colonies de reproduction

Avant d'envisager en détail les méthodologies de recensement, il nous paraît nécessaire de préciser certaines caractéristiques des populations reproductrices d'Alcidés, qui conditionnent l'élaboration de méthodes de décompte fiables et reproductibles d'une année à l'autre.

Les Alcidés sont, pour l'essentiel, des oiseaux à reproduction coloniale. Cla signifie que les effectifs reproducteurs sont regroupés en un certain nombre de localités bien définies, généralement très bien répertoriées et, dans certains cas, suivies de longue date. Cette situation est propice à l'organisation des recensements, à quelque échelle géographique que l'on se place; dans les circonstances les plus favorables on peut même aboutir à une estimation satisfaisante des effectifs mondiaux. Mais dans tous les cas, l'imprécision de l'estimation viendra en tout premier lieu de la qualité du décompte au sein de chaque unité de population. C'est d'ailleurs ce caractère colonial qui, de toute évidence est à la base de l'importante somme d'informations quantitatives concernant les oiseaux de mer en général et les Alcidés

en particulier. Néanmoins, malgré cette situation très favorable si on la compare à celle d'espèces non coloniales, de nombreux problèmes se posent à l'observateur.

Parmi les difficultés, il faut en premier lieu mentionner le nombre parfois gigantesque de couples reproducteurs de certaines colonies: les rassemblements de plus de 50 000 couples ne sont pas rares. Tout dénombrement exhaustif est alors illusoire et il devient indispensable de faire appel de des techniques de recensement par échantillonnage. Installées sauf exception en bordure de mer et sur des flots, ces colonies sont parfois d'accès ou d'observation très difficiles; le dénombrement ne pourra alors être réalisé qu'à partir de photographies prises depuis la mer ou par avion, si toutefois le couvert végétal le permet. Par ailleurs la quasi-totalité des espèces une nidification exclusivement de type hypogé. La reproduction ne pourra donc, dans ces cas, être vérifiée qu'au prix d'une inspection des terriers ou des anfractuosités.

Enfin, il nous reste à mentionner que la reproduction est un phénomène dynamique et que le recensement, s'il est ponctuel dans le temps, ne prendra en compte qu'une certaine fraction des couples reproducteurs de la saison. Plus précisément, le nombre de couples reproducteurs dénombrables à un moment donné est le résultat de deux cinétiques: l'accroissement progressif au cours de la saison du nombre des pontes déposées et la disparition — progressive elle aussi — d'une fraction de ces pontes et, plus tard, des couvées leur succédant.

Le premier phénomène est assez bien connu et se traduit par une courbe en cloche dissymétrique (nombre de nouvelles pontes déposées) ou également par une sigmoïde (nombre cumulé des pontes déposées). Le second est plus irrégulier et dépend de nombreux facteurs externes (météorologie, prédation, nourriture apportée...) dont les effets ne sont pas nécessairement continus. En supposant que toutes les couvées sont soumises de facon identique aux différents facteurs, LLOYD (1976) a quantifié le pourcentage de perte pour 132 œufs de Petits Pingouins Alca torda. Il est voisin de 30 % pour le premier intervalle (0-5 jours après la ponte), passe à 15 % pour le second (6-10 jours) et oscille ensuite autour d'une moyenne de 7 % pour les 7 intervalles suivants. Le déroulement de ces deux phénomènes se ressemble généralement d'une année à l'autre, mais l'ensemble subit des glissements vers des dates plus précoces ou plus tardives. Pour pouvoir effectuer des comparaisons interannuelles de recensements ponctuels, l'idéal serait alors de les réaliser, non pas à une même date dans l'absolu, mais relativement au calendrier des pontes.

Toutes les remarques qui précèdent concernent en fait un grand nombre d'espèces marines et les conclusions méthodologiques auront donc un caractère assez général. Le choix d'une méthode de recensement dépendra d'abord du résultat que l'on souhaite obtenir, c'est-à-dire une estimation absolue du nombre de couples reproducteurs ou des estimations relatives comparables entre elles, soit pour différents sites, soit pour différentes années. Du côté de l'observateur le temps disponible pour le décompte sera la principale contrainte. Enfin, l'élaboration d'une méthode de recensement est fonction des caractéristiques générales de la reproduction de l'espèce (hypogée, épigée)

et de celles, plus locales, de la colonie (taille, accessibilité, présence de couvert végétal...).

Dans un souci de rigueur, les ornithologues ont tenté de standardiser les méthodes de recensement (EVANS 1980, BIRKHEAD et NETTLESHIP 1980). Nous les avons classées en fonction de l'unité du décompte.

α) RECENSEMENT EXHAUSTIF

L'unité est le couple reproducteur.

Les méthodes faisant appel à cette unité sont principalement utilisées pour la recherche d'une estimation absolue des effectifs reproducteurs d'une colonie, et permettent d'appliquer des coefficients de correction aux autres méthodes. Elles sont fondées sur la cartographie des sites de reproduction et sur leur suivi au cours de la saison afin de connaître le plus précisément possible le statut de chacun d'eux. Elles ne pourront être employées que dans les cas où, l'espèce nichant à découvert, la colonie est directement observable et lorsque, la nidification étant hypogée, les sites sont accessibles à l'inspection. C'est l'unité que nous avons retenue pour l'étude du Macareux moine Fratercula arctica aux Sept-lles (PASQUET 1983).

Confrontant leurs expériences de terrain de part et d'autre de l'Atlantique, BRKHEAD et NETTLESHIF (1980) considèrent que, dans le cas des guillemots, ces méthodes réclament six semaines de travail sur les colonies. Leur seule imprécision est la possibilité qu'un ceul fraîchemient pondu disparaisse avant d'avoir pu être comptabilisé. Ce biais semble devoir être assez léger mais ne peut néanmoins être quantifié d'aucune façon. Plus généralement, les techniques faisant appel à la cartographie des sites sont à la base de toutes les études fines de reproduction (déroulement dans le temps, production...).

L'unité est le couple nourrissant.

Pour nourrir leur poussin, les adultes rapportent plusieurs fois par jour des poissons qui, tenus dans le bec, sont bien visibles. Leur manège permet de repérer facilement le site qu'ils occupent. Dans le cas des oiseaux nichant dans les éboulis — et plus généralement lorsque les conditions d'accès à la colonie sont difficiles — le décompte de ces couples nourrissants est la seule méthode utilisable (BRUN 1971). En Europe, elle est surtout employée pour les Guillemots à miroir Cepphus grylle dont les éboulis constituent l'habitat le plus classique. Elle pourrait également l'être pour les Mergules nains Plautac alle qui nichent dans des situations analogues. Cette unité ne diffère de la précédente que par le fait qu'elle ne prend évidemment pas en compte les couples dont la ponte n'est pas parvenue à l'éclosion. Il faut donc, la aussi, prévoir une période d'observation assez longue pour s'assurer d'un décompte aussi exhaustif que possible des couples nourrissants et pour permettre de calculer le taux d'échose avant l'éclosion.

L'unité est le site de nid apparemment occupé.

Dans le cas des Alcidés, cette unité n'est utilisée que pour le décompte des espèces nichant dans les terriers (macareux, alques), HARRIS et MURRAY (1981) ont défini les indices permettant d'y faire appel : traces de creusement. fientes, débris de coquilles d'œufs, poissons abandonnés. Le problème majeur est l'interprétation de ces critères d'occupation, qui demande un certain entraînement de la part de l'observateur. Selon la saison du décompte, ils seront plus ou moins apparents. Les coquilles ne sont visibles qu'au moment de l'éclosion et les poissons pendant le nourrissage. Les marques d'occupation du terrier seront plus évidentes vers la fin de la période de nourrissage (juin, juillet): cenendant, la végétation qui aura grandi durant trois mois constituera alors une gêne importante. Les auteurs conseillent donc le dénombrement des terriers en début de période de reproduction, avant que la végétation soit trop haute. Lorsque plusieurs espèces se partagent les terriers - c'est le cas en Europe pour les Macareux moines, les Puffins des Anglais Puffinus puffinus et les lapins — il faudra tenir compte d'autres indices spécifiques permettant d'attribuer les terriers à leurs proprietaires. Cela peut représenter parfois une source d'erreur importante.

Un tel recensement peut être réalisé en une seule visite, par un seul examen de l'entrée des terriers. Par sa simplicité de mise en œuvre, cette technique est utilisée pour les suivis réguliers à long terme.

- L'unité est l'individu.

Autrefois utilisée sans précaution pour la majorité des Alcidés, cette unité pose en fait de nombreux problèmes d'emploi. On peut cependant distinguer d'emblée un cas favorable . celui des espèces nichant à découvert, pour lesquelles il est possible de ne recenser que les oiseaux présents sur les sites (guillemots du genre Uria et, localement, Petit Pingouin).

Pour les espèces à nidification hypogée, et présentant de ce fait de plus grandes difficultés de dénombrement, de nombreux auteurs ont été tentés de relier le nombre d'individus observés autour de la colonie (à terre ou sur l'eau) aux effectifs reproducteurs. Le problème fondamental posé par cette pratique est celui du statut des oiseaux ansi comptés. A titte d'exemple, la quantité d'oiseaux observés au voisinage de la colonie dépasse souvent le nombre des reproducteurs. En utilisant le nombre de sillons présents sur le bec comme critère d'âge, HARRIS (1984) a montré qu'une fraction variable (jusqu'à 40 %) des macareux fréquentant la colonie de l'île de May sont immatures.

La seconde difficulté majeure d'utilisation de cette technique réside dans les variations considérables du nombre d'oiseaux présents, suivant l'heure sur un cycle de 24 heures, d'un jour à l'autre et d'une phase à l'autre de la reproduction. Leur influence sur le résultat d'un décompte solé est telle qu'elle rend vaine toute tentative de comparaison.

La variation au sein d'une journée dépendra entre autres de l'avancement de la saison de reproduction. Comptant tous les oiseaux présents à terre et sur l'eau au voisinage de la colonie, différents auteurs ont mis en évidence des rythmes circadiens bien caractérisés, avec un maximum

situé en milieu de sournée chez le Mergule nain (FERDINAND 1969), en fin de journée chez le Macareux moine (DOTT 1974, ASHCROFT 1976, NETT LESHIP 1972). Chez les Guillemots à miroir, la présence est forte et peu variable durant toute la matinée, et un minimum de présence apparaît dans l'après-midi (ASBIRK 1979). Le rapport des effectifs entre minimum et maximum peut être très important (tout ou rien) quand les activités sont très synchronisées (ASBIRK 1979). Aux Sept-Iles nous avons observé que le maximum de Macareux moines présents à la colonie de Rouzic est atteint en milieu de journée. A l'inverse, dans le cas des Guillemots de Troil Uria aalge (HARRIS et al. 1983) et de Brünnich U. lomvia (GASTON et NETTLES-HIP 1983), aucun rythme synchronisé d'activité quotidienne n'a pu être mis en évidence. GASTON et NETTLESHIP (1983) précisent en outre que le degré de synchronisme du taux de présence dans les différents secteurs de la colonie est plutôt faible. les secteurs adjacents n'étant pas plus synchronisés que ceux éloignés les uns des autres. La signification de ces rythmes circadiens est méconnue. Pour de nombreuses espèces diurnes, les maxima apparaissent de manière évidente en relation avec la tombée du jour ; la nuit, seuls les oiseaux qui incubent ou qui protègent leurs poussins sont présents à la colonie.

Les variations d'effectifs d'un jour à l'autre sont surtout importantes en début de saison de reproduction. Différentes études (ASHCROFT 1976, BAIRD et GOULD 1983. BIRKHEAD 1976, LLOYD 1976, GASTON et NETTLES-HIP 1983) montrent des variations de type cyclique durant la période prépositale avec des extrêmes apparaissant tous les 4 à 7 jours. Chez le Macareux moine, HARRIS (1984) rapporte que le maximum de présence n'apparaît pas nécessairement le même jour pour différents secteurs de la colonie de l'île de May. En revanche, LLOYD (1976) montre la synchronisation des cycles de présence des trois Alcidés nichant à Skokholm (Macareux moine, Guillemot de Troil, Petit Pingouin). Aucune relation avec les conditions météorologiques n'a pu être mise en évidence (ASHCROFT 1976) ; la cause avancée comme la plus probable serait d'ordre alimentaire mais aucun argument précis n'est venu, à ce jour, conforter cette hypothèse (HARRIS 1984). Ces fluctuations s'atténuent dès lors qu'une bonne fraction des femelles a pondu, mais présentent toujours une forte corrélation en série (HAR-RIS et al. 1983 pour le Guillemot de Troil).

Enfin, la dernière source de variation est liée à l'arrivée progressives d'osseaux non reproducteurs aux abords de la colonie. Nous l'avons aussi constaté à Rouzic: de mars à mai 1982, environ 140 macareux étaient présents; ils étaient 249 (x 1,75) à la mi-juin. De même, à Skomer, il y a moitté plus de macareux en juillet qu'en avril (ASHCROFT 1976).

L'existence de ces fluctuations et évolutions du nombre des oiscaux observables — par ailleurs certainement sensibles à la latitude — rend les recensements fondés sur le décompte des individus bien peu fiables dans le cas d'espèces à nidification hypogée; ils restent cependant les seuls possibles dans les cas les plus difficiles, comme pour les colonies situées dans les éboulis inaccessibles. Cette méthode a pu être standardisée dans le cas des roits espèces nichant à découvert. Pour le Guillemot de Troil, HARRIS et al. (1983) suggèrent de compter les oiseaux présents le main au mois

de juin et de réaliser au moins cinq décomptes à des dates suffisamment espacées, pour éviter les corrélations en série. Les auteurs précisent en outre que les conditions météorologiques ont peu d'influence sur le résultat. En France, cette méthode a été adaptée par THOMAS (in HENRY et MONNAT 1981) au recensement des guillemots du cap Sizun.

β) RECENSEMENTS ECHANTILLONNÉS

Ils reviennent à sélectionner une partie de la colonie où l'on effectue le décompte et, tenant compte des surfaces respectives de cette partue et de la totalité de la colonie, à extrapoler. Cet échantillonnage doit, bien sûr, être représentatif de l'ensemble, ce qui n'est pas simple à réaliser. La densité des sites étant variable, il est préférable de stratifier une première fois en fonction de cette densité, souvent appréciée « à l'œil » (Serier 1973).

Pour les colonies de Macareux moines (recensement des terriers occupés), HARRIS et MURRAY (1981) ont utilisé deux méthodes d'échantillonnage. Les quadrats fixes sont placés régulièrement le long de transects fixes repérés sur photographie, parcourant l'ensemble de la colonie et de ses abords; ils ont une surface de 9 m² (3 × 3 m). L'emplacement des quadrats « au hasard » est déterminé à partir d'un quadrillage numéroté de la colonie en utilisant une table de hasard; leur taille la plus pratique se situe entre 20 et 30 m².

SAVARD et SMITH (1985) ont comparé l'exactitude et l'efficacité de quatrem méthodes de recensements (quadrat, transect, distance du point central à l'intérieur de quadrants et méthode de Batcheler) dans le cas des Alcidés nichant dans les terriers. Les meilleurs résultats sont fournis par les méthodes de quadrats et transects; de plus, la variabilité est la plus faible lorsque les transects sont perpendiculaires au rivage.

Dans le cas des guillemots et des Petits Pingouins nichant en falaises, la technique est légèrement différente. Il faut sélectionner quelques passa la technique est légèrement différente. Il faut sélectionner quelques passa la falaises observables de terre et répartis, si possible, tant au centre qu'en bordure de la colonie, et en définir très proprement les limites sur des photographies générales (EVANS 1980, BIRKHEAD et NETILESHIP 1980). L'évaluation de l'ensemble sera obtenue par comparaison des décomptes effectués simultanément, d'une part sur les secteurs-témoins, d'autre part sur les photographies.

b - Evolution des effectifs et analyse statistique

Nous avons vu que le préalable au suivi des populations reproductrices consistait à définir une méthode fiable de dénombrement tenant compte des impératifs de l'observateur et des caractéristiques de reproduction des espèces. Le suivi interannuel des populations recouvre la quantification de leur évolution numérique et le suivi de leur distribution spatiale; ce terme de population doit être pris à tous les niveaux : depuis la colonie isolée jusqu'à l'échelle de la région ou du pays.

Lorsque les populations sont très importantes, et notamment dans les régions centrales de la distribution, il est indispensable de faire appel à l'échantillonnage, d'une part au sein même des colonies qui sont très souvent de grande taille, mais aussi au sein des regroupements supérieurs (archipel, région...). Dans les colonies, l'échantillonnage est réalisé par des quadrats fixes ou par des quadrats répartis au hasard. Si on utilise des quadrats fixes. il importe d'utiliser les mêmes d'une année sur l'autre. On pourra ainsi mettre en évidence des modifications de la répartition des sites occupés au sein de la colonie et de la densité en fonction de la position des quadrats. Lorsqu'il s'agit de quadrats répartis au hasard, les modifications de la distribution ne pourront pas être mises en évidence. Au sein des regroupements supérieurs, l'échantillonnage revient à une sélection de quelques colonies dont les variations d'effectifs doivent être représentatives de celles de l'ensemble de la population retenue, qu'elle soit d'un archipel, d'une région ou encore d'un pays. Ce type de suivi est appelé « monitoring » par les biologistes anglo-saxons. Actuellement, aucune méthode ne permet d'effectuer a priori cette sélection avec une bonne fiabilité.

En France, les colonies d'Alcıdés sont marginales, tant par leur localisation géographique que par le nombre de couples (moins de 600 au totalcus méthodes d'échantillonnage sont-elles totalement inutiles actuellement. Il importe au contraire d'avoir le plus régulèrement possible des recensements exhaustifs, permettant de suivre l'évolution réelle des effectifs sur chacun des sites de reproduction connus et sur d'éventuels autres secteurs favorables.

La quantification de l'évolution des effectifs d'une année à l'autre sous-entend dans tous les cas une comparaison avec un modele mathémati que, retenu par hypothèse. La comparaison est réalisée par un ajustement du modèle aux données observées par des méthodes statistiques directes ou liératives. Nous présentions cit trois types de modèles : les modèles exponentiels, à fonction de freinage, en temps continu et, en temps discret, l'équivalent de la fonction exponentielle (LEBRETON et MILLIER 1982).

Le plus couramment utilisé est le modèle de croissance exponentielle en temps continu dont la forme est :

$$y=y_o$$
 exp (at) y : effectif au temps t y_o : y_o :

Le taux de multiplication utilisé dans les modèles démographiques est $\lambda = \exp$ (a)

Dans cette fonction, le taux a est constant au cours du temps. Biologi quement peu vraisemblable sur une durée moyenne car il ne fait intervenir aucun phénomène de régulation, ce modèle présente l'avantage technique de pouvoir être ajusté de manière simple directement en effectuant une régression linéaire par les moindres carrés sur le loganthime des effectifs :

a est alors la pente de la droite de régression. Pour le distinguer des autres estimateurs, nous l'appellerons a_r .

Les modèles logistique et de Gompertz font intervenir une fonction de freinage sur le modèle exponentiel. Lorsque l'évolution des effectifs laisse apparaître un point d'inflexion, il est indispensable d'utiliser l'un de ces modèles. Plus généralement, leur emploi pourra être interessant lorsqu'une dépendance de la densité est suspectés.

Le modèle logistique est le plus simple des modèles à fonction de freinage. Le taux de croissance au temps t (instantané) n'est plus constant comme dans le modèle exponentiel mais varie linéairement avec la taille des effectifs suivant la formule :

$$\frac{dy}{ydt}$$
 - a $(1 - \frac{Y}{K})$

La formule générale du modèle est :

$$y - \frac{K}{1 + (K - y_0) \exp(-at)}$$

y : effectif au temps t

K : asymptote quand t → ∞ a : taux de croissance

intrinsèque quand y → 0

Le modèle de Gompertz présente un taux de croissance instantané qui varie suivant une équation différente :

$$\frac{dy}{ydt} = a (\log K - \log y)$$

La forme générale de ce modèle est alors :

$$y = y_0 \exp (\log K - \log y_0) (1-e^{-\alpha t})$$

Le choix de l'un de ces deux modèles sera guidé par la position du point d'inflexion; dans le modèle logistique, il est situé à une ordonnée égale à K/2, dans le modèle de Gompertz à une ordonnée plus faible égalant environ le tiers de cette asymptote K.

Le cas est biologiquement intéressant : le taux de croissance diminue en fonction de paramètres dépendant de la densité comme l'augmentation de la taille de la colonie et le tassement du taux d'immigration sur une surface fixe. K correspond au niveau d'équilibre de la population. LEBRE-TON (1981) souligne à ce propos que la capacité limite du milieu n'est jamais atteinte pour des populations saisonnières.

D'autres modèles à fonction de freinage existent, parmi lesquels nous ne citerons que le modèle monomoléculaire, bien adapté à la période faisant

suite au point d'inflexion. Une simplification de l'analyse est toujours possible en fractionnant la période et en utilisant le modèle exponentiel pour chaque séquence. On aboutit alors à des taux moyens par séquence. Pour tous les modèles à fonction de freinage (logistique, Gompertz...), l'ajustement ne peut se faire que par des régressions non linéaires itératives qui imposent un calcul informatisé.

En temps discret, le modèle exponentiel permet d'aboutir à différents estimateurs d'indice de tendance (LEBRETON 1982). L'équation de base est de forme récurrente : N. . . . = a N. Par l'ajustement aux moindres carrés pondérés, on obtient la formule générale des estimateurs du taux de multiplication.

$$a_{t} = \frac{N_{t+1} N_{t}^{1-2\alpha}}{N^{2-2\alpha}}$$

Suivant la valeur de a, un grand nombre d'estimateurs peut

être obtenus; les plus fréquemment utilisés sont:

$$a_0 = \frac{\sum N_{\xi} \cdot N_{\xi+1}}{\sum N_{\xi}^2}$$

$$a_{\frac{1}{2}} = -\frac{\sum N_{\xi+1}}{\sum N_{\xi}}$$

$$a_1 = \frac{1}{N} \sum_{k=1}^{N_{k+1}}$$

D'après Labreton (.982), le plus robuste de ces trois estimateurs est a ; il accorde en effet à chaque taux annuel le poids de

taurs us. $\frac{1}{2N_c}$: $\frac{1}{2N_c} = \frac{1}{2N_c} \cdot \sum_{t=1}^{N_c} \sum_{t=1$

Ces estimateurs en temps discret ne peuvent cependant être utilisés que si l'on dispose d'un recensement chaque année (ou de recensements régulièrement espacés), ce qui en limite l'application aux secteurs très bien suivis.

Un dernier type d'estimateur en temps discret est obtenu par la moyenne géométrique des indices annuels. Nous l'appellerons an.

$$\varepsilon_{\rm m} = \sqrt[3]{\frac{N_{\rm t}}{N_{\rm t}}}$$

Il a néanmoins le grand désavantage de ne tenir compte que des effectifs de début et de fin de la période considérée et est ainsi très sensible à la précision des décomptes. Il pose aussi des problèmes de biais.

Enfin, quand la variabilité de mesure des effectifs est très importante, il sera utile d'effectuer un test de rang non paramétrique (Kendall ou Spearman) évaluant le degré de corrélation entre la succession des effectifs et celle des années. Ce pourra être le cas lors des recensements d'individus des espèces à nidification hypogée.

2 — MODÈLE DE FONCTIONNEMENT DE LA POPULATION

a — Cycle annuel, modèle de Leslie et sorties du modèle

Comme beaucoup d'espèces des zones tempérées et arctiques, les Alcidés presentent un cycle biologique annuel contrasté: une période de reproduction au cours de laquelle les osseaux viennent à terre pour pondre et élever leurs seunes alterne avec une période internuptiale exclusivement marine.

Pour réaliser le bilan démographique, nous utiliserons le modèle désorcia dissique de LESLIE (1945, 1948); ce modèle en temps discret est en effet bien adapté au caractère périodique de la reproduction. Il s'agit, en outre, d'un modèle déterministe, en ce sens qu'il utilise des paramètres movens constants au cours du temps. On en trouvera une analyse détaillée

et critique dans le travail de LEBRETON (1981).

La représentation schématique d'un cycle annuel (Fig. 1) fait apparaître deux types d'événements : la surve des individus, considérée par classes d'âge, sur un pas annuel : taux de survie s pour l'âge i ; la reproduction, considérée elle aussi par classes d'âge et naturellement sur un pas annuel. Deux paramètres y sont distingués : r., proportion d'individus reproducteurs à l'âge i et p, nombre de jeunes élevés par couple reproducteur (p/2 par individu reproducteur). Le paramètre p pourrait aussi être considéré variable avec l'âge i Dans la pratique, l'estimation de la production est obtenue toutes classes d'âge confondues. Néanmoins, des études sur les oiseaux marins ont montré une corrélation positive entre le succès de la reproduction et l'âge, cher la Mouette tridactyle Russ tridactyla (COULSON 1966) et chez le Fulmar atlantique Fulmarus glacialis (OLLASON et DUNNET 1978).

On peut théoriquement distinguer autant de classes d'âge qu'on le souhatte, les limitations pratiques ne tenant qu'aux possibilités d'estimation des différents paramètres et de mise en évidence des différences biologiques éventuelles. La distinction des premières classes d'âge sera généralement nécessaire chez les Alcidés du fait de l'accession tardive à la reproduction et de l'augmentation progressive des taux de survie de la première année cusqu'à l'âge adulte. Sans information complémentaire sur l'évolution de ces paramètres dès que l'âge adulte est atteint, nous considérons qu'ils réstent constants. Nous supposons en particulier que la sénescence n'a pas d'impact démographique et qu'il n'y a pas d'augmentation brutale de la mortalité. Cette dernière hypothèse implique une structure d'âge théorique infinie.

Dans la forme retenue pour notre étude, le modèle s'applique aux populations fermées et ne prend pas en compte les phénomènes d'émigrationmmigration que nous verrons ultérieurement. Nous supposerons d'autre part que le sex-ratio est équilibré.

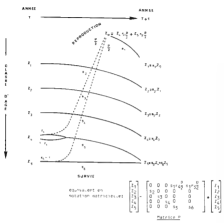


Fig. I — Modèle matriciel de Leslie, exemple d'une population dont les oiseaux se reproduisent pour la première fois à l'âge de 4 ans et dont le taux de survie annuel est stabilisé à l'âge de 5 ans.

- p/2: nombre de jeunes produits par femelle reproductrice.
- r₄: proportion de reproducteurs parmi les oiseaux de 4 ans.
- r₅: » » » 5 ans et plus.
- s₂ s₃ s₄ s₅: taux de survie des oiseaux de 1, 2, 3 et 4 ans de l'année T à l'année
 - s_1 : taux de survie des oiseaux nés l'année T de l'année T à l'année T+1.
 - s₆: taux de survie des oiseaux de 5 ans et plus de l'année T à l'année T + 1.
- Z_1 Z_2 Z_3 Z_4 Z_5 · effectifs par classes d'âge des oiseaux de 1, 2, 3, 4, 5 ans et plus. Z_0 : effectifs des juvéniles produits l'année T

Les différentes entrées et sorties du modèle sont présentées sur le schéma suivant :



Le modèle est construit de façon simple grâce au calcul matriciel (Fig. 1): la matrice P est la matrice de passage entre les effectifs par classe d'âge d'une année J à l'année J + 1. Ces effectifs sont cependant impossibles a dénombrer en totalité dans la nature puisque les oiseaux des plus jeunes classes fréquentent peu les colonies de reproduction. La matrice P ne pourra donc nas être utilisée comme simple matrice de nessage.

En supposant maintenant les paramètres constants pendant de nombreux cycles annuels, les multiplications successives de la même matrice (P°) permettent d'aboutir à un résultat très important : la structure devient stable — asymptotique — et, d'une année à l'autire, les effectifs sont multipliés par une constante qui est le taux annuel de multiplication (†) ($\lambda - 1$ si la population est stable). Les effectifs évoluent alors de façon exponentielle. Le taux λ ne dépend que de la matrice P et, par conséquent, que de la valeur des paramètres. Cette structure d'âge asymptotique est atteinte d'autant plus rapidément que la structure d'âge de départ en est proche.

On peut considérer que, dans la situation générale, la structure d'âge réelle correspond à une structure d'âge asymptotique telle qu'elle pourrait être calculée par le modèle. Cette assimilation est d'autant plus aisée que la structure d'âge théorique est une donnée démographique peu sensible aux variations des paramètres (CAUGHLEY 1974). Seuls les accidents démographiques (mortalités massives affectant préférentiellement une classe d'âge : marées noires au voisnage immédiat des colonies, empoisonnements liés aux eaux rouges à péridiniens...) sont susceptibles d'allérer sensiblement ces structures d'âge. La croissance (ou déroissance) exponentielle prédite par le modèle décrit bien l'évolution d'une population quand il n'y a pas de dépendance de la densité. C'est par exemple le cas en l'absence de saturation des sites de reproduction ou en l'absence de difficulté à maintenir l'évolitière énergétique.

Pour les colonies stabilisées par des mécanismes dépendants de la densité, le λ moyen observé vaut 1; le modèle de Leslie pourra être aussi utilisé et décrira alors une démographie moyenne à l'équilibre (LEBRETON 1981).

La structure d'âge asymptotique obtenue directement par le modèle matriciel est la structure en période de reproduction avant l'arrivée de la classe juvénile (1 an). Il est possible de calculer deux autres structures d'âge,

^{(1) \(\}lambda\) sera utilisé pour représenter le taux annuel de multiplication en tant que sortie du modèle; le taux de multiplication estimé à partir des recensements sera appelé \(\alpha\)

celle qui est postérieure à l'arrivée de la classe juvénile et la structure d'âge des « morts », qui se calcule en tenant compte des taux de survie par classe d'âge et des deux structures d'âge précédentes; elle correspond par exemple aux ouseaux que l'on peut ramasser sur les plages lorsqu'ils meurent de mort naturelle, c'est-à-dire hors des mazoutages catastrophiques.

Enfin, la dernière sortie du modèle que nous utiliserons est la durée de génération T; il s'agit d'une durée de génération corrigée par le taux de multiplication (voir LEBRETON 1981 pour l'expression mathématique de T) qui correspond à l'âge moyen des adultes à la naissance des descendants lorsque la population à atteint le régime de croissance exponentiel (LESLE 1966). Cet auteur considère que T représente la meilleure définition de la durée de génération et que la durée classiquement utilisée :

$$T = \frac{Ln Ro}{Ln \lambda} (2)$$

a peu de signification, en partie du fait qu'elle n'est pas définie pour $\lambda=1$. T permet d'effectuer aisément des calculs de sensibilités relatives comme nous le verrons par la suite.

Remarques :

La matrice P pourra être utilisée sur un pas annuel quand on cherchera à simuler la cinétique d'une population en réponse à un événement ponctuel tel un accident démographique qui décime brutalement toute une fraction de la population et déstabilise ainsi la structure d'âge. Nous supposons que la structure d'âge avant l'accident correspond à une structure stable donnée par le fonctionnement à moyen terme du modèle et que l'accident modifie cette structure sans changer la matrice P.

Plusieurs bilans ont été réalisés en comparant le nombre de jeunes accédant annuellement à la reproduction (nombres de jeunes produits à la colonie x survie cumulée à l'âge de reproduction) et le nombre de reproducteurs disparaissant par année. Ce type de calcul, outre qu'il est très approximatif, ne permet pas d'obtenir les structures d'âge et durée de génération ni d'effecture l'indispensable analyse de sensibilité.

b - Analyse de sensibilité

L'analyse de sensibilité consiste à étudier l'effet sur le taux de multiplicaton de variations des différents paramètres d'entrée du modèle (proportions
de reproducteurs, production, survies), et de mesurer ainsi l'importance
relative de chacun de ces paramètres. Cette analyse peut être étendue aux
durée de génération et structure d'âge. Comme les sorties du modèle (\(\lambda\),
T, structure d'âge), elle présente un grand intérêt biologique; elle permet
en outre d'aboutir à des conclusions très importantes du point de vue méthodologique (importance relative des paramètres). Elle constitue une étape

(2) Ro est le taux net de reproduction.

indispensable à l'étude démographique, et, plus généralement, à toute utilisation d'un modèle (voir FURNESS 1978 pour les modèles énergétiques).

La sensibilité relative du taux de multiplication asymptotique à un paramètre P est :

$$SR (P) = \lim_{ } \frac{\frac{\Delta \lambda}{\lambda}}{\frac{\Delta P}{P}}$$

$$\Delta P \to 0 \qquad P$$

Nous présentons ici quelques relations importantes, d'après des travaux de LEBRETON (1981, soumis pour publication) :

La sensibilité relative de λ aux paramètres de fécondité (indifféremment pourcentage de reproducteurs ou production, mais aussi survie annuelle jusqu'à la première reproduction) s'écrit de manière simple en fonction de la durée de génération :

SR (f)
$$-\frac{1}{\overline{T}}$$

2) Si les taux de survie des différentes classes d'âge varient de façon proportionnelle, la sensibilité relative de λ est de 1. La « transmission » de la variation est totale. Autrement dit, si tous les taux de survie sont multipliés par α , le taux de multiplication devient $\alpha\lambda$, la durée de génération et la structure d'âge restent inchangées.

 Si les taux de survie varient de façon proportionnelle, à partir de la classe d'âge k, k étant l'âge de première reproduction :

$$SR (s) - 1 - \frac{k}{T}$$

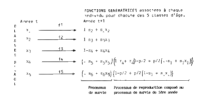
c - Processus de ramification

Le modèle de Leslie, tel que nous l'avons présenté précédemment, apparàt sous une forme déterminate, c'est-à-dire fondés ur des paramètres moyens et ne tenant compte d'aucun autre type de variabilité que celle liée aux classes d'ages. Or, lorsque les effectifs d'une population sont très faibles, il est nécessaire de prendre en compte la variabilité propre des processus de survie et de reproduction. Celle-c. est encore appelée variabilité démogra-phique ou variabilité intra-individus (LEBRETON 1981). On aboutit alors a un modèle probabiliste connu sous le nom de processus de Bienajorné-Calton-Watson Multitype ou encore processus de ramification en temps discret à nombre fini de tveus (HARRIS 1969).

Dans le modèle retenu, ce sont les classes d'âge qui correspondent aux types du processus. Ainsi, à chaque classe d'âge i, on attribue une 'ariable x, qui apparaîtra dans une fonction génératrice de probabilité f(x),

utilisée pour résumer la variabilité du processus de survie et/ou de reproduction suivant la classe concernée. Ces fonctions génératrices remplacent donc les paramètres moyens du modèle de Leslie. On retrouve d'ailleurs la valeur moyenne en prenant la dérivée de la fonction génératrice à la valeur 1 (F'(1)) qui est l'espérance de la variable aléatoire considérée (voir LEBRE-TON 1981 pour une application aux populations d'oiseaux).

L'exemple de la figure 1, avec les cinq classes d'âge et la première roduction a 4 ans, a été repris ; le nouveau modèle, stochastique cette fois, est présenté dans la figure 2.



Pour L'ensemble de la population dont les effectifs par classe d'âge $sont \ k_1 \neq k_2 \neq k_3 \neq k_4 \neq k_5$ les fonctions generatrices devienment: $f_5(x_1)^{k_1^2}$

f2(x2)^k2 f3(x3)^k3 f4(x4)^k4 f5(x5)^k5

Fig. 2. — Processus de ramification en temps discret dans le cas d'une population dont les oiseaux se reproduisent pour la première fois à 4 ans (prop de reproducteurs $-\epsilon_i$) et dont le taux de surve est stabilié à 5 ans. La signification des paramètres démographiques est la même que dans la figure 1.

Nous domons un exemple de construction de fonction génératrice pour le processus de surve: un individu de la classe de 3 ans survit (ou ne survit pas) l'année suivante en intégrant (ou non) la classe des oiseaux de 4 ans avec la probabilité s_k (respectivement $1-s_k$). La fonction génératrice sera alors $-1-s_k+s_k$ (s_k). Pour le processus de reproduction, il faut considèrer d'abord la probabilité de ser reproduire, r_k pour les individus de la classe 4 ans, puis la probabilité de mener à bein cette reproduction P/2 (toujours considéré par individu reproducteur), puis la probabilité de survivire jusqu'à l'âge de 1 an s. La fonction génératrice est alors :

$$1 - r_1 + r_2 (1 - P/2 + P/2 (1 - s_1 + s_2 x_2))$$

Il s'agit dans cet exemple du cas d'espèces qui ne pondent qu'un œuf et pour lesquelles le fait de mener à bien la reproduction et son résultat (nombre de jeunes envolés) ne forment qu'un seul processus. Pour les espèces qui clèvent plusieurs jeunes annuellement, un processus supplémentaire devra être considéré.

Ces fonctions génératrices permettent tout d'abord de calculer la probabilité d'extinction de la population. Si elle croît (A>1), cette probabilité est inferieure à 1; si, au contraire, elle décroît (A<1), la probabilité d'extinction est égale à 1. Dans ce cas, cela signifie qu'après un temps suffissamment long, et en l'absence de modification des paramètres démographiques, la population est condamnée à disparaître. Neanmoins, lorsqu'elle atteint un miveau tres bas, la population passe par une distribution quasi stationnaire qui se maintiendra plus ou moins longtemps; elle apparaît ainsi stable durant cette période.

Les effectifs par classe d'âge de cette population critique sont obtenus par le calcul de la limite de :

$$\frac{P: X_0}{1 - F. (0.0,0,0.0)} \dots t \rightarrow \infty$$

avec P: matrice de Leslie.

X_e: effectifs d'initialisation des itérations.

F_c (0,0,0,0,0): valeur de la fonction génératrice composée de l'ensemble des processus pour les valeurs 0 des variables x_c.

Les effectifs par classe d'âge suivent en outre la structure stable des âges du modèle de Leslie. Lorsque la population critique existe, elle a une probabilité de disparaître l'année suivante égale à $I - \lambda$.

3 - ESTIMATION DES PARAMÈTRES DÉMOGRAPHIQUES

a - Paramètres de reproduction

α --- PROPORTION DE REPRODUCTEURS

De façon générale, les jeunes oiseaux ne sont capables de se reproduire quares une certaine période d'immaturité; pour une même espèce la durée de cette période varie suivant les individus et certainement suivant le sexe (voir BARRAT et al. 1976 pour le Grand Albatros Diomedea exulans).

Entre l'âge de la première reproduction pour l'individu le plus précoce et pour le plus tardif d'une population, il peut y avoir un écart de plusieurs années qui représente la phase d'accession à la reproduction de la population. Comme pour de nombreux phénomènes biologiques, on peut imaginer que la proportion des individus d'un âge donné qui se reproduisent pour l'première fois évolue avec l'âge suivant une courbe « en cloche » (Fig. 3).

Pour résumer ce phénomène, trois paramètres remarquables peuvent alors être retenus : l'âge minimum de première reproduction A, l'âge moyen de première reproduction B et l'âge maximum de première reproduction C. Si l'on considère maintenant la proportion des individus d'un âge donné qui se reproduisent, la courbe prendra une allure sigmoide caractéristique (Fig. 3). Dans le modèle démographique ce sont ces proportions par classes d'âge (r.) qui doivent être utilisées.

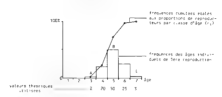


Fig. 3. Exemple numérique montrant la période d'accession a la reproduction dans une population théorique. Age minimum (A), moyen (B) et maximum (C) de première reproduction.

Les méthodes d'estimation de ces paramètres existent; elles sont fondées sur le contrôle d'oiseaux reproducteurs préalablement bagués au stade poussin — c'est en effet le seul moyen de connaître l'âge exact des oiseaux (LEBRETON et al. en prép.). L'application de ces méthodes dites de capture-recapture aux estimations de proportions de reproducteurs nécessite généralement des indications sur les taux de survie qui doivent alors être obtenus par d'autres méthodes.

Un autre phénomène a été mis en évidence pour quelques espèces d'onseaux de mer tels le Pétrel tempête Hydrobates pelagicus ou le Puffin cendré Calonectris diomedea. Il s'agit de l'absence de reproduction une année donnéez des individus s'étant déjà reproduits (HEMERY 1980, MOUGH et al. 1984). Schématiquement, ce phénomène diminuera les proportions de reproducteurs des classes d'âge impliquées; en particulier, la courbe cumulée n'atteindra pas 100 %. Un nouveau paramètre devra alors être pris en compte: la proportion moyenne de non-reproducteurs parmi la population reproductrics.

Il nous semble enfin important d'insister sur la distinction survante: les proportions d'oiseaux reproducteurs par classes d'âge (r.) dans une population ne correspondent pas aux proportions d'oiseaux de chaque classe d'âge dans la population reproductrice. Entre ces deux séries de proportions intervient la structure d'âge de la population qui est obtenue par le fonctionnement du bilan démographique. La figure 4 permet de visualiser cette différence.

Jusqu'à ce jour, aucune étude portant sur les Alcidés n'a fait appel aux méthodes de capture-recapture citées ci-dessus.

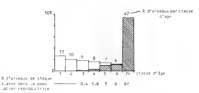


Fig 4. — Exemple numerique montrant la fraction reproductrice répartie entre les classes d'âge. Au sein de l'ensemble de la population, 63,7 % sont des oiseaux reproducteurs

β — NOMBRE DE JEUNES ÉLEVÉS PAR COUPLE.

L'estimation de ce paramètre, encore nommé production, est depuis longtemps réalisée et ne relève d'aucune méthode statistique élaborée; elle fait appel aux techniques d'échantillonnage très classiques, mais nécessite de toute façon un suivi régulier de la reproduction. Le nombre de jeunes élevés par couple est obtenu par le décompte des pontes, des éclosions et des départs des jeunes de la colonie, d'un échantillon ou de la totalité es sites de reproduction.

Du simple point de vue démographique, il n'est pas indispensable de connaître la taille moyenne de ponte (égale à 1 pour plusieurs espèces d'Alcidés), le taux d'éclosion (nombre d'œufs pondus), ni le taux de réussure de l'élevage appelé aussi taux d'envol (nombre de jeunes éclos), mais uniquement le produit de ces paramètres (nombre de jeunes éclos), mais uniquement le produit de ces paramètres (nombre de jeunes éclos), vais uniquement le produit de ces paramètres (nombre de jeunes éclevsé/couple s'étant reproduit).

Chez la plupart des oiseaux, la fin des soins parentaux correspond genéralement au départ des juvéniles de la colonie. Ce n'est cependant pas le cas de toutes les espèces d'Alcidés où trois stratégies de reproduction dilférentes ont été mises en évidence (SEALY 1973 b). Le suivi des oiseaux en mer etant rarement réalisable, on prendra par convention le nombre de jeunes/couple reproducteur au moment du départ de la colonie. Dans les faits, c'est plutôt le nombre de jeunes au moment du baguage/couple reproducteur qui est utilisé, car c'est à partir de cette date de baguage que sont estimés les taux de survie et, en particulier, le taux de survie de première année. Il est important de souligner que ce taux de reproduction est toujours estimé sur un échantillon annuel, ce qui, nous le verrons, constitue une différence avec la plupart des taux de survie.

Le rôle de l'âge dans la réussite de la reproduction n'a été que partiellement recherché chez les Alcidés (ASBIRK 1979, LLOYD 1976); il semble que la production en jeunes varie effectivement d'une classe d'âge à l'autre. Ainsi l'estimation de ce paramètre pourrait théoriquement dépendre de l'échan-

tillon des couples reproducteurs sélectionnés. Dans les études qui ont été rassemblees, l'échantillonnage n'est pas précisé, mais il est vraisemblable qu'il respecte la structure d'âge des oiseaux reproducteurs. Dans ce cas. l'estimation de à serait identique à celle réalisée en tenant compte des fécondités par classe d'âge.

Soit v, la proportion représentée par les eiseaux d'âge i dans la population reproductrice et f. la fécondité pour la classe i. On a $\sum v_4=1$

Si la fécondité globale f résulte d'un échantillonnage au hamard dans

la colonie, on a sussi f-∑v..f.

The continue, on a cases
$$I = I = I = I = I$$
. La ustrice de lesels est donce:

 $P_1 = \begin{pmatrix} f & f & f \\ a_2 & f & f \\ a_3 & a_1 & a_2 \end{pmatrix}$ assiste de $P = \begin{pmatrix} f_1 & f_2 & f_3 \\ a_2 & f_3 & a_3 \\ a_3 & a_1 & a_2 \end{pmatrix}$

Or λ and is valeur propose dominante de P at vértise I fecuation $P_1 = I = I$.

. Ainsi ai l'on multiplie chacune des matrices par le vecteur $V=\{v_{\star},\ldots,v_{\star}\}$

$$\begin{array}{lll} \text{Co. a.} & & r_2, \forall s & \left(\begin{array}{c} tr_2^* cr_2^* s_2^* s_3 - s t r_0 \\ r_2^* r_2 - t r_0^* r_0 \end{array} \right) & = & \left(\begin{array}{c} tr_2^* c_3^* t \\ r_2^* r_1 - t r_0^* r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* c_3^* r_0 + s t r_0 r_0 \\ r_0^* r_1 - t r_0^* r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* c_3^* r_0 + s t r_0^* r_0 \\ r_0^* r_0 - t r_0^* r_0 \end{array} \right) & = & \left(\begin{array}{c} Tr_2^* c_3 r_0 - t \\ r_0^* r_0 - t r_0^* r_0 \end{array} \right) \\ \vdots \\ r_0^* r_0 - t r_0^* r_0 r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0^* r_0 - t r_0^* r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0^* r_0 - t r_0^* r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0^* r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0^* r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0^* r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0^* r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} & & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} \\ \text{es.} & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} \\ \text{es.} & \left(\begin{array}{c} tr_2^* r_0 - t r_0 \\ r_0 - t r_0 \end{array} \right) \\ \text{es.} \\ \text{es.}$$

b - Paramètres de survie

\[\alpha - Contrôle d'oiseaux vivants \]

Observation simple.

Les oiseaux étant marqués individuellement de telle façon qu'ils puissent être reconnus à distance (bagues colorées), il s'agit de répertorier tous les individus présents marqués. Le taux de survie est alors le rapport entre le nombre d'oiseaux observés une année et celui des individus vus (ou bagués) l'année précédente. Par ce calcul, le taux de survie est toujours sous-estimé : en effet, il ne tient compte ni de la pression d'observation (taux de contrôle égal au rapport du nombre d'oiseaux observés sur le nombre d'oiseaux réellement présents), ni de la présence des oiseaux (taux de présence égal au rapport du nombre d'oiseaux présents sur le nombre d'oiseaux vivants) qui est liée principalement au fait que l'oiseau se reproduit

ou non au cours de l'année d'observation. Une correction permet de diminuer cette sous-estimation en réfaisant les calculs après un certain délai au terme duquel certains absents auront été vus. Les taux de survie adultes ainsi obtenus ont l'intérêt d'être des minimums fiables. Une variance minimale de l'estimation est obtenue par la variance binomiale :

Dans certaines études, tous les poussins d'une cohorte reçoivent la même marque. Seule l'année de naissance peut alors être reconnue lors des contrôles ultérieurs. Cette variante ne permet en aucun cas d'obtenur d'estimation fiable des survies puisque le même oiseau peut être comptabilisé plusieurs fois et que le sens de l'erreur reste inconnu.

Suivi longitudinal (arbre de capture-recapture).

Les oiseaux marqués sont contrôlés les années suvantes, soit par recapture, soit par observation individuelle à distance, et il est tenu compte du fait que chaque oiseau a été vu ou non chaque année. On aboutit a un arbre de capture-recapture tenant compte de l'histoire de chaque oiseau, cette méthode permet d'obtenir un taux de survie et un taux de contrôle annuels, mais aussi de prendre diverses hypothèses d'égalité des paramètres afin d'en réduire le nombre. Présentée par CORMACK (1964), cette méthode a été généralisée par CLOBERT (1981), à propos des Etourneaux. C'est celle que nous utiliserons pour les Macareux moines des Sept-lles (voir CLOBERT et al. 1985 pour une revue de ces méthodes).

Capture-recapture (JOLLY 1965, SEBER 1973).

Il s'agit de la méthode la plus générale, fondée sur le contrôle d'oiseaux marqués. Elle fait intervenir les taux de capture, les taux d'immigration et d'émigration, les taux de survie amsi que la taille de la population. Le nombre de paramètres et la complexité du modèle général font qu'il est d'utilisation très délicate; les estimations sont par ailleurs souvent très imprécises. Des modèles au nombre de paramètres plus limité (Leslie-C'hitty, Fisher-Ford, Rothery) ont été utilisés dans le cas des Alcidés par STEVEN-TON (1979) et HARRIS (1983).

β - RETOUR DE BAGUES D'OISEAUX MORTS

Ces méthodes sont fondées sur le renvoi des bagues par un public spécialisé. Du fait de taux de reprises assez faibles chez les Alcidés (en Grande-Bretagne il est voisin de 3 % pour le Guillemot de Troil et pour le Petit Pingouin, de 1,5 % pour le Guillemot à miroir, mais ne dépasse pas 0,7 % pour le Macareux moine), elles nécessitent, contrairement aux précédentes, le marquage d'un très grand nombre d'individus. Pour

obtenir un échantillon suffisant, il doit donc être conduit sur de plus grandes populations et de plus longues durées. La plupart des estimations rassemblées ici sont de cette nature.

Ces méthodes intégrent deux processus bien distincts, le processus de mortalité des oiseaux qui donne le taux de survie s et le processus de renvoi des bagues qui donne le taux de retour r, égal au rapport du nombre de bagues récupérées par le centre de gestion des bagues (C.R.B.P.O. en France) au nombre d'oiseaux marqués réellement morts (Y).

Fondés sur la méthode du maximum de vraisemblance, des modeles d'estimations des paramètres s et r ont été développés dans deux directions :

à partir de l'hypothèse d'égalité entre les classes d'âge des taux de survie et des taux de retour de bagues.

Seule la variabilité interannuelle est considérée (modèle « time depenent »: SEBER 1970, 1972, 1973). Dans ce cas, il est possible d'estimer un jeu de paramètres s et r pour chaque année de marquage (sauf la dernière); de plus, la solution est explicite. Néanmoins, du fait des hypotheses emisses ci-dessus, ce modèle ne peut s'appliquer aux oiseaux marqués comme poussins puisqu'il est maintenant évident que le taux de survie des premières classes d'âce est inférieur au taux de survie des adultes.

Des modèles mixtes, intégrant variabilités avec l'âge et avec les années, ont été construits (JOHNSON 1974, BROWNIE et al. 1978), mais ils nécessitent plusieurs tableaux de données correspondant au marquage de différentes classes d'âge.

Trois difficultés rencontrées dans l'utilisation du modèle de Seber méritent d'être signalées : il s'agit d'une part de la forte corrélation négative entre les valeurs annuelles des paramètres, indusant une variabilité interannuelle irréaliste, d'autre part du manque de parcimonie dù à l'estimation d'un nombre important de paramètres et enfin de la fréquente apparition de taux de survie supérieurs à 1. Cette dernière difficulté peut néanmoins être levée en imposant aux estimations une valeur comprise entre 0 et 1 (WHITE 1983).

à partir de l'hypothèse d'égalité des taux de survie et de retour entre les années.

On s'intéresse alors à la modification des taux de survie avec l'âge (modèle « age dependent », CORMACK 1970, SEBER 1971, LEBRETON 1977, CAVÉ 1977). Aucun de ces modèles ne prend en compte la modification des taux de retour avec l'âge.

De manière générale, tous ces modèles souffrent de la non-identifiabilité des deux paramètres s et r, à savoir que seul leur produit peut être directe-

(3) Ce taux de retour intègre lui aussi deux composantes : la probabilité qu'un oiseau mort soit récupéré, et la probabilité qu'une fois l'oiseau trouvé, sa bague soit récuyée au centre de gestion. On comprend que la premiere composante sera héé intimement à la cause de mortalité en particulier suivant qu'il y aura eu intervention de l'homme foéche, chasse lo un non.

ment estimé dans le modèle de base. Ce n'est qu'en prenant des hypothèses d'égalité des taux de survie que l'on peut en obtenir des estimations. Comme, d'un point de vue biologique, il est raisonnable de supposer la constance du taux de survie à partir d'un certain âge, c'est ce type de contrainte

qui a été retenu par les différents auteurs.

Le choix de cet âge de stablisation influence néammoins l'ensemble des estimations des différents paramètres, du fait d'une forte corrélation positive entre eux. En retenant un âge de stabilisation des taux de survie trop peu elevé, on risque d'induire une sous-estimation des paramètres et en particuler du taux de survie des adultes (NoRTH et CORMACK 1981); à l'inverse, le choix d'un âge élevé fait dépendre toutes les estimations de la partie du tableau de reprise la plus pauvre en information (faible nombre de reprises après plusieurs années, NORTH et CORMACK 1981).

Cet âge de stabilisation peut être sélectionné a posterior en utilisant le rapport de vraisemblance (-2L), qui montre l'amélioration apportée par la modification de l'âge de stabilisation, et le χ^2 d'ajustement, qui compare, sur l'ensemble du tableau, les données observées aux données théoriques proposées par le modèle (LEBRETON 1977). Ces tests sont néanmons peu puissants, en particulier le χ^2 d'ajustement, du fait des nécessaires regroupements réalisés pour supprimer les effectifs théoriques inférieurs à 2, et une telle sélection nécessite souvent une appréciation biologique important ((Northet + CORMACK 1981)). LEBRETON (1977) conseille d'ailleurs de prendre, dans l'utilisation du test de rapport de vraisemblance, un risque de première espèce plus important ((Northet - QAR)) ou (2,2).

Malgré toutes ces précautions, les hypothèses d'égalité peuvent conduire, pour de simples raisons mathématiques, à des estimations totalement erronées (LAKHANI et NEWTON 1983). Il est cependant envisageable d'imposer une valeur à l'un des paramètres, valeur qui serait alors obtenue par une

autre méthode.

Enfin, la dernière difficulté de ces modèles dépendants de l'âge est pratiquement impossible à résoudre dans l'immédiat : il s'agut de la variabilité au sein de l'échantillon entre les classes d'âge du taux de retour des bagues. Suivant leur âge, les oiseaux occupent des milieux différents epuvent ainsi être soumis différentiement aux causes de mortalité; la présence de ce phénomène est d'autant plus prévisible qu'il s'agit de causes imitées dans le temps et dans l'espace comme par exemple celles liées à des activités humaines (BROWNIE et al. 1978). Cette variabilité peut être engendrée par des différences de densité de population humaine, ce que l'on observe à la limite des zones arctiques.

Un test supplémentaire pour vérifier l'homogénéité des causes de mortalité (χ^2 sur la répartition des reprises par cause) en fonction de l'âge des

oiseaux repris sera généralement souhaitable.

Il existe, par ailleurs, des extensions de ces modèles tenant compte d'une variabilité annuelle d'un ou plusieurs paramètres en relation avec une variable externe (NORTH 1979, CAVÉ 1983).

Dans la littérature assez ancienne, l'estimation des taux de survie a, dans certains cas, été biaisée du fait de l'emploi de méthodes inadaptées en particulier, la méthode de Lack-Farner (SEBER 1973) ne tient pas compte

des reprises qui sont postérieures à la date de clôture des tableaux et sousestime ainsi les taux de survie, d'autant plus qu'ils sont plus élevés (LEBRE-TON 1980). Pour pallier cet inconvénient, il est nécessaire de respecter un très grand recul dans le temps, permettant de s'assurer de l'ensemble des reprises. La méthode de Lack a aussi été utilisée par BIRKHEAD et HUDSON (1977) pour obtenir des survies à l'âge de reproduction; cette méthode composite ne mérite pas d'attention particulière.

La méthode multinomiale de HALDANE (1955), utilisant la méthode du maximum de vraisemblance, ne présente pas cette sous-estimation systèmatique puisqu'elle tient compte des oiseaux survivants. Néamonios, elle suppose a priori que la survie des oiseaux est identique entre toutes les suppose a priori que la survie des oiseaux est identique entre toutes les classes d'àge et ne calcule donc qu'un seul paramètre. Ceci en restreint pratiquement l'utilisation aux oiseaux reproducteurs. La présence, dans l'échantillon, d'oiseaux d'une classe ayant une survie plus faible entraîne une sous-estimation non quantifiable de l'unique taux de survie.

L'ensemble de ces techniques n'a malheureusement pas permis de résoudre le problème posé aux évaluations des taux de survie par l'usure et la perte des bagues ; cette dernière a entraîné une sous-estimation importante des taux de survie jusqu'à une époque récente (NELSON et al. 1980). Chez les Alcidés, elle était surrout sensible pour les espéces qui, à terre, s'appuient sur leurs tarses (guillemots et Petit Pingouin). Depuis l'apparation des bagues en acier inoxydable, ce baiss est certainement très atténué. Au moment de l'analyse, nous verrons les valeurs qu'il faudra écarter du fait de ces pertes de bagues.

Malgré ses difficultés d'emploi, nous avons utilisé la méthode de Cormack généralisée par Lebreton pour reprendre des données anciennes et supprimer certains biais liés aux premières méthodes. Elle nous a permis de calculer des taux de survie adulte, soit directement à partir d'individus bagués comme adultes, soit à partir d'individus bagués comme poussins. Dans ce deuxeme cas, nous avons aussi estimé les taux de survie par classe d'âge jusqu'à leur stabilisation.

c - Emigration - Recrutement

Le modèle de Leslie, tel que nous l'avons présenté, s'applique à des populations fermées. Son extension pour l'intégration de phénomènes d'émigration et d'immigration ne pose pas de problèmes mathématiques particuliers (LEBRETON 1980). Les limitations proviennent uniquement de la difficulté à mettre en évidence et à quantifier les phénomènes en question. Il faut en tout cas distinguer les phénomènes d'erratisme préreproducteur—qui amènent les oiseaux à fréquenter d'autres colonies que celles dont ils sont originaires sans toutefois s'y reproduire — de la véritable immigration qui consiste en l'installation de l'individu dans une nouvelle colonie. Aucune quantification précise de ces phénomènes n'a pue nocre être réalisée, et cela malgré un nombre important d'oiseaux marqués. L'estimation de es phénomènes relève des techniques de capture-recapture (SEBER 1973),

B — ETUDE BIBLIOGRAPHIQUE ET DÉMOGRAPHIE GÉNÉRALE DES ALCIDÉS

1 - VALEUR DES PARAMÈTRES DÉMOGRAPHIQUES

a - Proportion de reproducteurs par classes d'âge

Dans la bibliographie, les pourcentages de reproducteurs par classes d'age n'ont pas été estimés par des méthodes statistiques éprouvées et il ne s'agit généralement que d'indications plus ou moins quantitatives sur l'âge minimum de première reproduction et sur un âge moyen dont on ne sait où il se situe par rapport à une courbe d'accession progressive à la reproduction (Tabl. I).

Deux espèces, le Guillemot à miroir et l'Alque de Cassin Ptychoramphus aleuticus, semblent plus précoces que les autres puisque chez elles l'âge

Espèce	colorie etudies		de 1ere moyen		References
6 st. emot	Whinnyfold (GB) Skomer (GB)	3	(4=5)	J00056	Southern et al 1965 Birkhead et Hudson 1977
de Tro₹l	Canna (GB)	3	5	26	Swann et Ramsay 1983
Gurlemot de Brunnich	Nouvelle Zemble (JRSS)	3			dspenski 1956
Petit Pingouin	Skakholm (GB)	4	5	30	Lloyd et Perrins 1977
	Skomer (GB)	(3)			Lackley 1953
	westman I. (Isl) Skomer (GB)	4	7 4-5	70	Petersen 1976a Ashcrott 1979
	May (GB)	3	5-6	66	Marris 1983
	St Kilda (GB)		5	13	
	Farmes I.(GB)	5	5.6	16	
Guilemot a miroir	Nordre Ronner (DK)	2	9		Asbirk 1979
Alque de Cassin	Faralton I. (USA)	2	(3)		Speich et Manuwal 1974

TABLEAU I. — Ages de première reproduction chez les Alcidés

minimum de la première reproduction n'est que de deux ans (ASBIRK 1979, SPEICH et MANUWAL 1974). Il est de 3 ou 4 ans pour les deux guillemots du genre Uria et pour le Petit Pingoun et de 3 à 5 ans pour le Macareux moine. Il est difficile d'accorder une grande importance à ces différences puisque la valeur de cet âge minimum de reproduction dépend en partie de la taille de l'échantillon analysé. Si l'on suit l'avis de HARRIS (1983), la différence présentée chez le Macareux moine entre les lise Farne (5 ans) et l'île de May (3 ans) serait le reflet de différences de démographie entre ces deux colonies. L'âce moven sembleparait néanmonis identique (5 ans).

Seule l'étude de PETERSEN (1976 a), qui concerne la population de Maca reux moines des îles Westmann (Islande), présente des proportions de reproducteurs par classes d'âge. La méthode d'estimation ne tient pas compte des taux de capture des oiseaux présents, d'une part lorsqu'ils sont capturés en vol (oiseaux principalement non nidificateurs) et d'autre part lorsqu'ils sont pris dans les terriers (oiseaux en grande partie reproducteurs). Les valeurs obtenues sont donc certainement des minimums. Dans ces conditions, la proportion de reproducteurs augmente depuis l'âge de 4 ans (1 %) et se stabilise à l'âge de 10 ans à une valeur moyenne de 70-80 %. Du fait de la méthode utilisée, il est impossible de savoir dans quelle mesure cette proportion maximale est effectivement différente de 1. Pour cette population, l'âge moyen d'accession à la reproduction semble donc être 7 ans.

De façon classique, la proportion maximale de reproducteurs a été considérée comme égale à 1. Cependant ASHCORT (1979) montre, en s'appuyant sur des contrôles d'oiseaux marqués, que plus de 10 % (mais moins de 30 %) des Macareux moines de Skomer qui possédaient un terrier en 1972 en étaient dépourvus en 1974 et 1975. Par aillieurs, 10 % des couples qui possédent un terrier ne s'y reproduisent pas. L'auteur estime à environ 30 % là fraction non reproductrice des adultes de la population.

HARRIS (1983) indique qu'à l'île de May de nombreux oiseaux matures ne possèdent pas de terrier et retient comme vraisemblable le même pourcentage de non-reproducteurs (30 %). Chez l'Alque de Cassin des îles Farallon (Californie), MANUWAL (1974) retient également l'existence d'une proportion non reproductrice parmi les adultes.

Chez d'autres espèces, SEALY (1973 a, 1975) précise que la reproduction n'a pas lieu avant 3 ans pour le Macareux cornu Fratercula cornuculata et le Guillemot marbré Brachyramphus marmoratus. Dans deux autres travaux (SEALY 1976, SEALY et BÉDARD 1973), l'âge de première reproduction du Macareux perroquet Cyclorrhynchus psituacula et du Guillemot antique Synthliboramphus antiquus est supposé égal à 3 ans

b - Production de jeunes

Nous avons vu que, suivant les espèces, les Alcidés font une ponte annuelle d'un ou deux œufs. L'Alque de Cassin se distrigue des autres espèces par le fait qu'elle peut effectuer une deuxième ponte normale quand les dates le permettent, ce qui peut concerner 30 % des couples reproducteurs (MANUWAL 1979).

Chez les Alcidés, les pontes de remplacement interviennent de manière assez générale semble-t-il, mais cela dépend de la date de ponte. Pour les pontes tardives, le taux de remplacement des ceufs perdus (0 à 15 %) est beaucoup plus faible que pour les pontes de début de saison (25 % et 80-90 %) (LLOYD 1976 pour le Petit Pingouin, GASTON et NETTLESHIP 1983 pour le Guillemot de Brünnich).

Ainsi, chez le Guillemot de Troıl dans des conditions naturelles, 50 % des échecs sont suivis d'une ponte de remplacement (BIRKHEAD 1976). Mais

quand les œufs sont récoltés dans une perspective d'exploitation rationnelle, elles peuvent atteindre 90 % (TSCHANZ 1978). La bibliographie traitant de a production en jeunes est abondante (Tabl. II), et la fiabilité en est parfois largement suffisante : par exemple, écart-type binomial de 0,01 pour une

TABLEAU II - Production de jeunes chez les Alcidés.

Espèce	Loca. té	Periode	Feh,tota,	Nombre	,eune/couple	tend. demp.	References
	Cap Stzue (F)	1979-81					Thomas in prep.
to engt	Bevon (GB)	1973-74		0.39			R.U.R.O.S. in Henry et Monnat
je TraT	Skomer (GB)	1973-75		0.72	(30%) 2	0.99	
	whinnyfold (68)	1963-64		0.4			Southern et a 1965
	May (58)	1981-83		0,785		1.09	Harris et Wantess 1984
	Stora Karise (5) Rest (N)	1974-77			(90X) ^d	0.96	Hedgren 1980 Tschang 1978
		700-17	6-42	0.46	- "	0170	Japanski 1956
lu Conct de	Nouvelle Zemble (URSS) Cap Hay (Can)	1057		0.46	(402)		Turk 1960
Brunn ch	Pr nce Leong d I. (Can)				(404)		Gaston et Nertleship 1983
	Pays de Galies (GB)	1958	31				Brun 1950
	Skomer (GB)	1976-77		0.58		Stab.	Hudson 1982
	Skokho.m (GB)	1947		0.36			Kenghicey et Lockley 1948 Plumb 1965
				0.55	(251) 8		
		1971-73	735	0.71	(521)	0.94	Lloyd 1976, Lloyd et Perrins 1975
	May (GB)	1982-83		0.64			Harr s et Wanless 1984
	Christianso (BK)	1946	. 75	0.46		1.03	Paudan 1947
	Roskaren (S)					7,03	0.sson 1974
	Archipe de Stockholm	1971-72		D.65			Anderson et a. 1974 in Chandela ne et laporte 1982
	Tues Ste Marie (Can)	1962 63		0.67			Chapdelaine et Laporte 1982
		1978	80	0,61		0.92	Evapoera vie er rapo re vos
	Royers (F)	1982-83	122	0.61			Pasquet 1983
	Stoner (GR.	1975-75	240	D. 23	(104) 6		Ashcroft 1979
	St Kr.da (GB)	1975-77	603	0.76			Marris 1980
	fa .			0.51			
	May (GB)	1975-81		0.5		1.22	Harr s 1983
	Lofoten (N)			0.9			Myrberget 1962
	Great I. (Can)	1968-69	522	0.37			Nettleship 1972
	Funk et Smal I. (Can)	1969	253	0.91			*
	Kattegat (BK)	1975-77	371		1.846	1.03	Asbirk 1978, Asbirk 1979
	Hoskaren (S)	1956-73	105	1.6.0	nd reussi) b	0.76	Olsson 1974
Gut, empt a	Fin-ande		9.2	0.78	1.8 b		Bergman 1971
8 10 1	Kent I. (Can)	1947	46	0.48	1,83		H1pm 1950
at antique	Cooper I, (Cen)	1974	10	0.6			Bivoly et a. 1974
	Brandy Port 1. (Can)	1976	90	0.64	1,79 5		Ca rms 1980
	Ste Marys 1. (Car)	1977	122	0.97	1.95 b		
Gun. empt &	Washington (USA)	1957	40	0.88		_	Thoresen et Booth in
Bird F du Pasif que	-						Drent et al 1964 Drent et al 1965
en vario, das	Mandarte I. (USA)	1957-60		1.1	1_91		print it 4. 1904, print 1905
Mergu e main	W. Groenland	1924		0.5			Evans 1981
	Spotzberg	1974-75	39	entre	0.55 et 0.65		Stemphiew cz 1981
Cu temot de							
Craveri	Midriss I. (USA)	1972 74		(1.6,	1.88 b		Deweese et Anderson 1976
Gu lemot antrque	Langara I. (USA)	1970-71	151		1.87 b		Sealy 1976
A cue de Cassin	Faracion 1. (USA)	1959-60	75	0.26			Thoresen 1964
		1970-71		0.71	(13%) ⁸ (30%) ^C		Manuwa. 1974, Manuwat 1979
A are perroquet	St wawrence I. (USA)			0.52			Sealy of Bedard 1975
A Que or stateste		1976-76	-				
Augur minuscule		1974-75		0.51			Knudtson et Byrd 1982
A our promee	"	-		0.51			
	**	-	7	0.85			
Macareux cornu	Barren I. (USA)	1976-78	74	0.72			Band et Gould 1985
	Joanushak I (USA)	1977		0.69			DB1.42 bt 007 0 1882
	Sika i dak (USA)						
		1977-78		0.64			
Recereus human							
Recareus huppé	Chartak Bay (uSA)	1977-78		0.77			
				0.45			termeer et g. 1979
Macareus huppé Marareux rhanoceros	Chartak Bay (uSA)	1977-78					Verneer et a. 1979 Support 1970

^{9.} DOLTGENTAGE de contar de complexament - hancebes mouse d'on de conductor de fame e - 12 no constant de 21mg noute

moyenne de 0,7. Néanmoins, peu d'études ont été réalisées parallèlement à un suivi des effectifs. Il est donc impossible d'établir une corrélation générale entre la valeur de cette production et la tendance démographique de la colonie étudiée. Par ailleurs, certaines études ne présentent un résultat que sur une seule année.

Afin d'apprécier la variabilité interannuelle de la production, nous avons porté sur un graphique (Fig. 5) la fréquence, toutes espèces confondues, des coefficients de variation de la production (σ/\bar{x}) obtenus pour chaque étude d'une durée au moins égale à deux ans. Bien que 2 cas sur les 26 (10^{-6}) présentent des valeurs supérieures à 0.5. Les trois quarts des valeurs de coefficient de variation (20/26) sont inférieures à 0.2. Dans l'ensemble, la variabilité interannuelle de la production reste donc à un niveau asserz has

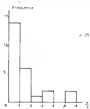


Fig 5. — Distribution des valeurs de coefficients de variation de la production (σ/x) obtenus pour chaque étude d'une durée au moins égale à 2 ans (toutes espèces confondues).

Quatre espèces ont fait l'objet de plus de deux études : le Guillemot de Troil, le Petit Pingouin, le Macareux moine et le Guillemot à miroir. Pour une même espèce, les productions moyennes obtenues sur au moins deux années peuvent présenter d'assez fortes différences d'une population à l'autre : de 0,4 à 0,8 jeune par couple reproducteur chez le Guillemot de Troil et de 0,4 à 0,9 jeune par couple reproducteur chez le Macareux moine. Dans le cas du Petit Pingouin, en revanche, la production est asser peu variable d'une population à une autre ; pour la moitité d'entre elles les valeurs restent comorises entre 0,6 et 0,7 (Fig. 6).

Ces différences de production sont dues à l'influence de plusieurs paramètres biologiques et écologiques agissant à différents niveaux :

au sein d'une même colonie et d'un même secteur, homogène du point de vue de la densité et de la position des sites de reproduction, la production varie avec la date de ponte et ainsi dépendrait de l'âge des reproducteurs (il est admis que les pontes tardives proviennent généralement

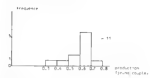


Fig. 6. — Distribution des valeurs de production moyenne obtenues pour les populations de Petits Pingouins.

d'osseaux plus jeunes). L'influence de ce facteur a été mise en évidence chez le Macareux moine (NEITLESHIP 1972, ASHCROFT 1976, HARRIS 1980), le Guillemot de Brunnich (GASTON et NEITLESHIP 1983), le Petit Pingouin (LLOYD 1974) et le Guillemot à miroir (ASBIRK 1979);

au sein d'une même colonie où la prédation des goélands se manileste, celle ci agira différentiellement en liason avec la densité et la qualité des sites de reproduction (position dans la pente, taille des corniches...). HARRIS (1980) et BIRKHEAD (1977) ont montré l'influence de la densité des nicheurs respectivement chez le Macareux moine et le Guillemot de Troil La sensibilité à la qualité du site a, quant à elle, éte mise en évidence par NETTLESHIP (1972) pour le Macareux moine, GASTON et NETTLESHIP (1983) pour le Guillemot de Brunnich et HUDSON (1982) pour le Petit Pingouin;

— enfin, les variations importantes apparaissant d'une année à l'autre pour une même colonie trouvent vraisembalblement leur origine au moins pour partie dans les fluctuations des ressources alimentaires. Cela a été rapporté pour le Macareux moine (HARRIS 1980) et l'Alque de Cassin (MANU WAL 1979); pour la deuxième espèce, AINLEY et Lewis (1974) soulignent la relation entre la présence d'eaux plus chaudes le long des côtes de Californie et la baisse de la production de jeunes. Dans certains cas, le phénomène peut prendre une telle ampleur que la production tombe à un niveau catastrophique (Macareux moine à Rost : Qoûl jeune/couple reproducteur, LID 1981; Macareux huppé Lunda cirrhata : Qoûl jeune/couple reproducteur, VERMERE et al. 1979).

c - Survie

Les jeux de données qui permettent des calculs de survie sont peu nombreux, nous avons vu que dans ce domaine, il était nécessaire de passer par le marquage, et donc la capture, de nombres parfois considérables d'oiseaux; ces opérations sont de ce fait beaucoup plus lourdes à mener que le simple contrôle des nids ou que les décomptes.

D'autre part, les estimations des taux de survie ne peuvent être obtenues que grâce à des modèles statistiques élaborés. Ils n'ont donc été calculés, dans les différents travaux, que pour seulement 5 des 22 Alcidés. Les données concernent soit de grands secteurs, certainement hétérogènes, comme l'en-

semble des colonies de Grande-Bretagne, de Suède ou encore de Terre-Neuve soit des colonies nonctuelles comme Skomer. l'île de May ou Helgoland.

Du point de vue des méthodes d'estimation, nous retrouvons des modèles fondés soit sur le retour de bagues d'oiseaux morts, et appliqués principalement aux données de la première catégorie, soit sur l'observation ou la recapture d'oiseaux vivants et concernant exclusivement des colonies nonctuelles.

Nous nous sommes attaché dans un premier temps à une analyse des différents tableaux de données disponibles quand il s'agissait de retours de bagues d'oiseaux morts. Dans un deuxième temps, nous examinerons les résultats des données d'observations directes ou de capture-recapture sous l'angle de la précision et de la fiabilité des estimations. Enfin, le troisième paragraphe nous permettra de tirer quelques conclusions méthodologiques et biologiques.

Avant de poursuivre, il nous paraît important de souligner que, si les résultats statistiques concernent des taux de survie - utilisés dans les modèles de fonctionnement en raison de leur propriété multiplicative c'est, sur le plan biologique, en termes de taux de mortalité qu'il faut interpréter les différents résultats. En particulier, pour ces espèces dont le taux de survie adulte est proche de 1, la précision devra principalement être considérée après transfert de l'écart-type de l'estimation (ou l'intervalle de confiance) sur le taux de mortalité ; elle deviendra alors nettement moins bonne qu'il n'y paraît au premier abord. Ainsi pour un taux de survie estimé à 0.9 avec un écart-type de 0.045 (coefficient de variation de 5 %). le taux de mortalité (0,1) sera estimé avec un coefficient de variation de 45 % (0,045/0,1). Et le phénomène sera d'autant plus marqué que le taux de survie approche de 1.

α — ESTIMATION DES TAUX DE SURVIE

PAR RETOUR DES BAGUES

Elles ont été réalisées avec la méthode de Cormack généralisée par LEBRETON (1977), en s'appuyant sur deux tests, le rapport de vraisemblance (-2L) et le x2 d'ajustement. Pour utiliser ce dernier test, il a été nécessaire de regrouper plusieurs cellules des tableaux de reprises, de telle facon que les effectifs théoriques (calculés) soient voisins de 2. Ces regroupements n'ont été réalisés qu'au sein d'une même ligne de reprise (les tableaux de reprises figurent en annexe).

Guillemots de Troil bagués à l'âge adulte en Grande-Bretagne de 1960 à 1972 (BIRKHEAD 1974, MEAD 1974) (Tabl. III).

Echantillon total: 45 reprises, nombre d'oiseaux marqués inconnu.

Il s'agit d'oiseaux marqués à l'âge adulte : il n'y a donc pas heu de suspecter une hétérogénéité des taux de survie par classe d'âge, ce qu'indique l'absence de différence significative entre les modèles à 1 et 2 paramètres.

L'ajustement des données avec le premier modèle est correct, lui aussi, Nous retiendrons donc le taux de survie unique : s1+ - 0,8843. Néanmoins,

TARLEAU III

¥		8 25	χ² mjustement
#1+ - 0,8843	0,0494	0.16 p.m.	x* - 9,18 19 dd1
s1 = 0,6914	0,0474	0,10 8.2	
824= 0,8726	0.0572		

la fauble taille de l'échantillon ne permet d'obtenir qu'une précision dérisoire; ainsi le coefficient de variation sur le taux de mortalité est 42,7 %. Signalons également que l'usure de bagues constatée pourrait être à l'origine d'une sous-estimation du paramètre de survie. La fiabilité de cette valeur est donc três faible.

Guillemots de Troil bagués comme poussins à Helgoland de 1933 à 1943 (MEAD 1974, STECHOW 1938, SCHLOSS 1969) (Tabl. IV).

Echantillon total: 163 reprises, nombre d'oiseaux marqués inconnu.

Les données ont été analysées sur 1 seule ligne, puisque nous n'avons pu reconstituer le détail annuel des reprises à partir de la bibliographie.

TABLEAU IV

×	ø	& ZL	χ ² ajustement
a1+ = 0,6247	0,0233	116, 91 p<0,0005	χ ² = 149,51 8 ddl p < 0,0005
sl = 0,3138 s2+ = 0,8349	6360,0 7750,0	2,05 0,1 <p<0,2< td=""><td>X³ = 37,91 13 ddl p < 0,0005</td></p<0,2<>	X ³ = 37,91 13 ddl p < 0,0005
a1 = 0,3175 s2 = 0,7717 a3+ = 0,8577	0,0377 0,0589 0,0320	4,23 0,025 <pc0,05< td=""><td>x2 = 12,61 30 ddl n.s</td></pc0,05<>	x2 = 12,61 30 ddl n.s
a1 = 0,3285 82 = 0,7829 a3 = 0,7689 a4 = 0,8973	0,0417 0,0609 0,0697 0,0379	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	x ³ = 9,67 9 ddl n.e
#1 = 0,3287 #2,3= 0,7770 #4 = 0,8977	(4) 0,0415 0,0479 0,0377	0,03 n.s	x2 = 9,89 9 ddl
a1 = 0,3067 82,3= 0,7500 a4 = 0,9286 e5+ = 0,8323	0,0400 0,0477 0,0437 0,0418		-

(4) Du fait du grand recul dans le temps depuis le marquage de la dernière cohorte, la méthode de Lack-Farner, utilisée par MEAD (1974), donne des résultats similaires à ceux que nous avons obtenus avec la méthode au maximum de vraisemblance: s₁ = 0,38; s_{3,7} = 0,77; s_{4,e} - 0,97. Le x' d'ajustement permet de rejeter avec une quast-certitude les deux premiers modèles. Pour les suivants, le choix est beaucoup plus délicat puisque le test ne permet de rejeter aucun des deux modèles, à 3 ou 4 paramètres. Le test du rapport de vraisemblance nous amènerait à préfèrer le modèle à quatre paramètres, d'autant que le taux de survie stabilise y est légèrement plus élevé. Finalement, afin de réduire les variances, nous avons choisi un modèle proche de celui à quatre paramètres mais présentant une contrainte supplémentaire sur s, et s, et diminuant ainsi le nombre de paramètres. Elles restent cependant encore très élevées, voisines de celles obtenues pour les guillemots adultes de Grande-Bretagne.

Nous vérifions par cette analyse que les oiseaux des deux premières classes d'âge ont un taux de survie plus faible que les oiseaux plus âgés. Néanmoins, il est impossible de valider sur le plan biologique la stabilisation des taux de survie obtenue avec le modèle

Guillemots de Troil bagués comme poussins à Helgoland entre 1961 et 1980 (SCHLOSS 1969, 1973, 1977) (Tabl. V).

Echantillon total: 136 reprises, nombre d'oiseaux bagués inconnu.

Les deux tests montrent que le modèle à 1 paramètre dont être rejeté En revanche, il n'y a pas de différence significative entre celui-ci et le modèle à deux paramètres. La poursuite avec un modèle à 3 paramètres ne permet pas d'obtenir un taux de survie plus élevé; au contraure s, est inférieur à 5₂.. Le modèle à retenir est donc celui à deux paramètres. On ne peut cependant considérer le taux s, comme taux de survie adulte en effet, en comparaison des deux estimations précédentes (0,88-0,89), cela représenterait une différence de mortalité du simple au triple, bien peu vraisemblable.

R	σ	\$ · 21	χ ³ ajustement
e1+ × 0,5755	0,0275		χ ² = 48,42 24 ddl p < 0,005
s1 = 0,3916 g2+ = 0,7214		2,13 0,1 <p<0,2< td=""><td>X°= 22,09 23 ddl</td></p<0,2<>	X°= 22,09 23 ddl
61 = 0,3908 62 = 0,7934 63+ = 0,6872			

TABLEAU V

Guillemots de Troil bagués comme poussins à Terre-Neuve de 1952 à 1969 (données inédites transmises par le Fish and Wildlife Service) (Tabl. VI). Echantillon total: 671 reprises, nombre d'oiseaux bagués inconnu.

Il s'agit d'un échantillon de reprises important obtenu après un marquage réalisé sur deux périodes, 1952-1958 et 1966-1969, l'année 1956 produi-

TARIFAII VI

R	σ	A 21.	χ ^t ajustement
m1+ = 0,4369	0,0144	14.72 p<0.0905	x ³ = 49,93 28 ddl p < 0,01
		14,72 0 0,0005	
e1 = 0,3885	0,0188	1	X ² = 29,21 22 dd3
s2+ = 0,4998	0,0221	1	p = 0,1
		10,55 p<0,005	
e1 = 0,3886	0,0188		X2= 44,05 27 ddl
e2 = 0,4296 e3+ = 0,5725	0,0307		0,01 p < 0,025
83+ = U,5/25	0,0314	3,22 0,05< p< 0,1	
s1 - 0,3888	0,0168	.,,	x2 = 78,64 24 ddl
82 = 0,4300	0,0307	1	p<0,0005
e3 = 0,5107	0.0473	1	p.c.,000,
84+ = 0,6228		1	
0,0110	0,010,	19,12 p<0,0005	
a1 = 0.3897	0.0189		X"= 33,55 25 ddl
#2 = 0,4324	0,0308		0,1 <p<0,2< td=""></p<0,2<>
83 = 0,5154	0,0476		
84 - 0,4187	0,0665	1	
85+ = 0,7790	0,0524		
		4,1 p<0,05	
al = 0,3910	0,0190		x*= 34,73 23 d61
a2 = 0,4354	0,0113	1	p < 0,05
43 = 0,5213	0,0488	1	
84 = 0,4322	0,0705	1	
	0,1025		
ø6. = 0,85 <u>1</u> 2	0,0635	3.76 0.05 < p < 0.1	
el = 0.3966	0.0242	T	x"= 28,08 22 dd1
	0,0242		0,1 <p<0.2< td=""></p<0.2<>
s2 = 0,4484 s3 = 0,5458	0,0793		0,1 < p < 0,8
a4 = 0,4856	0,1469	1	
85 = 0,7196	0,1485	1	
	0,1825	1	
	0,0812	1	

sant à elle seule 293 reprises. Nous avons ainsi pu pousser l'analyse de ces données jusqu'à un modèle à sept paramètres.

Après avoir rejeté le modèle à un paramètre, nous constatons qu'avec celui à deux paramètres, le x² d'ajustement n'indique plus de différence significative entre les valeurs calculées et les valeurs observées ; néanmoins, et est manifeste que s², ne correspond pas à un taux de survie adulte. De fait, le test du rapport de vraisemblance entre les modèles à 2 et 3 paramètres nous permet de poursuivre. La valeur du x² nous amène nesuite à rejeter le modèle à 3 mais aussi celui à 4 paramètres, nois frent pourtant du précédent qu'avec une probabilité d'erreur supérieure à 5 %. Le modèle n° 5 apparaît ben préférable aux deux précédents; l'ajustement se fait d'ailleurs avec une valeur de p supérieure à 0,1. Il semblérait déjà possible de retenir le modèle à 5 paramètres ; la taille de l'échantillon et la faiblesse du taux de survie adulte (s₁, = 0,779) nous ont incité à tester deux étapes supplémentaires. Nous constatons alors une augmentation particulièrement sensible du taux de survie stabilisé, s₁, − 0,7790, s₄, = 0,8532, s. − 0,9799, alors que les deux test ne nous permetnent pas de trancher.

Cet exemple met parfaitement en évidence la sous-estimation des taux de survie adulter résultant du choix de modèles à faible nombre de paramètres (voir méthodologie et NORTH et CORMACK 1981); dans les modèles à paramètres plus nombreux nous avons, en contrepartie, une diminution de précision des estimations. En ce qui concerne les taux de survie intermédiaires, nous observons une bonne stabilité des taux, même avec des modèles à nombres élevés de paramètres. Aussi ces valeurs (les trois premiers taux de survie) nous paraissent relativement fiables. L'augmentation très tardive du taux de survie, à partir d'un âge supérieur à 5 ans, paraît d'un point de vue biologique assez peu vraisemblable. En effet, il s'agit de l'âge moyen de première reproduction chez cette espéce et les oiseaux peuvent être, dès lors, considérés comme adultes. Sur le plan statistique, un tel phénomène peut être nemendré par une modification des causes de mortaluté.

Enfin, la difficulté que nous avons rencontrée pour sélectionner un des modèles pourrait découler d'hétérogénéités incompatibles avec l'hypothèse de constance interannuelle des taux de survue. Cela ne peut cependant être vérifié directement puisque nous ne disposons pas du nombre d'oiseaux bagués.

Guillemots de Brünnich bagués à l'âge adulte à Cape Hay et Digges Sound (Canada) en 1955 et 1957 (données inédites fournies par le Fish and Wildlife Service) (Tabl. VII).

Echantillon total: 162 reprises, nombre d'oiseaux marqués inconnu.

Le tableau de données est très hétérogène et l'ajustement du modèle à 1 paramètre n'est pas obtenu. Puisqu'il s'agit d'oiseaux marqués à l'âge adulte, nous n'avons pas jugé utile de poursuivre l'analyse. Le taux de survie s₁, est très vraisemblable, en comparaison de celui de l'espèce voisine. le Guillemot de Troil.

		VII

X	e	A -2L	X ³ ajustement
al+ = 0,8858	0,0147	-	χ ² = 79,31 28 dd1 p < 0,0005

Guillemots de Brunnich bagués comme poussins à Cape Hay et Digges Sound en 1955 et 1957 (données inédites transmises par le Fish and Wildlife Service) (Tabl. VIII).

Echantillon total: 125 reprises, nombre d'oiseaux marqués inconnu.

Le tableau de reprises a la même structure sur deux lignes que dans le cas précédent. Le test du rapport de vraisemblance nous amène à reteur le modèle à 4 paramètres; néanmoins, le test d'ajustement montre une différence nettement significative que l'on peut attribuer à l'hétérogénétié du tableau.

TABLEAU VIII

×		œ	Δ	. 51	χ ³ ajustement
al ₊ = 0,6	62 0	,0249	13,30	p<0,0005	χ ³ = 36,16 14 dd p < 0,001
s1 = 0,5 s2+ = 0,7		0446			x ² - 38,43 15 dd p < 0,001
			6,30 0	,01 < p < 0,02	
a1 = 0.5	380 0	.0947			x*= 42,36 13 dd
a2 - 0.6	151 0	.0596			p < 0,0905
a30 = 0,7	802 0	0351	6 10 0	.01 < p<0,025	
			0,17	to a contract of	
81 - 0,5		,0452			X'= 21,37 9 dd
92 = 0,6 93 = 0.6		,0602			0,01 < p < 0,025
83 = 0,5 84+ = 0.8		.0754			
84+ - 0,5	383 0	,0418	0,1		
g1 = 0,5		,0453			
0.0 = 0.6	216 0	,0604			
83 - 0,6		,0763			
g4 = 0.8		.0749			
a5+ = 0,8	462 0	0495			1

Petits Pingouins bagués à l'âge adulte en Grande-Bretagne entre 1960 et 1970 (LLOYD 1974, MEAD 1974) (Tabl. IX).

Echantillon total: 96 reprises, nombre d'oiseaux bagués inconnu.

Les résultats de cette analyse sont très similiaires à ceux présentés précédemment pour les Guillemots de Troil de Grande-Bretagne. Le modèle à 1 paramètre rend bien compte de la distribution des reprises et le taux de survie à l'âge adulte est vraisemblable. Là encore, la précision est néannouns bien insuffisante (coefficient de variation sur la mortalité de 44,5 %).

TABLEAU IX

×	σ	8 - 2L	X ² ajustement
s1+ = 0,8884	0,0497	1,29 n.s.	x2= 40,4 34 ddl
s1 = 0,8884 s2+ = 0,8491	0,0388 0,0596		

Macareux moines bagués à l'âge adulte en Grande-Bretagne entre 1928 et 1970 (MEAD 1974) (Tabl. X).

Echantillon total: 124 reprises, nombre d'oiseaux bagués connu, sauf pour la période 1928-1956.

Le tableau des données, établi à l'origine sur la période 1928-1970, a été modifié et réduit à 15 années, la première ligne cumulant les années 1928-1956 pour lesquelles le recul est largement suffisant. Le nombre d'oiseaux bagués durant cette période n'étant pas connu avec précision, nous l'avons estimé à partir de ceux de la période 1957-1970 et des reprises correspondantes. Aucune différence significative n'apparaît entre le modèle n° 1 et le modèle n° 2; on observe le même résultat pour les valeurs des taux de survie. Néamoins, les x' d'ajustement montrent l'absence d'adéquation du modèle aux données. Ces différences, très significatives, indiquent

TABLEAU X

×	σ	6 - SP	X ^r ajustement
F = 0,0151 e1+ = 0,9082	0,0025 0,0221	0,02 n.s.	X2= 97,37 41 d61 p < 0,001
r = 0,0150 s1 = 0,9097 a2+ = 0,9063	0,0026 0,0236 0,0254		X ² = 92,50 40 ddl p < 0,001

que les hypothèses sous-jacentes au modèle ne sont pas respectées ; nous suspectons naturellement une variabilité interannuelle des taux de survice (ou de retour). Cela apparaît tout particulièrement au niveau de la diagonale correspondant à l'année 1968-1969, pour laquelle on trouve les plus fortes contributions au x². L'année 1968-1969 se caractérise ne flêt par un échouage exceptionnel intervenu en mer du Nord au printemps 1969 : 35 des 45 reprises de cette année-18 proviennent de l'incident (MEAD 1974). Le taux de survie moyen de 0,9062 est vraisemblable, quoique nettement plus faible que les estimations obtenues par contrôle, et est assorti d'une précision meilleure que la plupart des autres estimations; le coefficient de variation meilleure que la pupart des autres estimations; le coefficient de variation meilleure que la pupart des autres estimations; le coefficient de variation meilleure que la pupart des autres estimations; le coefficient de variation peut accorder une grande confiance à cette valeur. De façon générale, dans le cas du baguage réalisé à l'échelle d'un pays, l'homogénéité des tableaux de reprises apparaît souvent insuffisant.

Guillemots à miroir marqués comme poussins en Suède entre 1960 et 1971 (ÖSTERLOF 1960-1970) (Tabl. XI).

Echantillon total: 109 reprises, nombre d'oiseaux bagués connu.

Trois modèles ont été testés successivement. Le test du rapport de vraisemblance ne permet pas de rejeter l'un ou l'autre avec une probabilité d'erreur suffisamment faible. A l'inverse, les x' d'ajustement montrent l'inadéquation de ces trois modèles. La décision à prendre aurait pu être de poursuivre avec un modèle plus complexe (en prenant un risque p plus élevé); cependant, le très faible nombre de données dès la troisième année e reprise nous impose d'en rester la. Nous ne pourrons alors conserver s₃, comme taux de survie adulte. Néanmoins, il semble possible de conserver l'estimation de première année s, = 0,3.

TA	DI	EATI	VI.

	×.	σ	1	6 - 2L	Xº ajustement
r	= 0.0821	0,0072			x2 = 33,50 18 dd1
sl+	- 0,3281	0,0416			0,01 <p< 0.025<="" td=""></p<>
			3.39	0,05 <p 0,1<="" <="" td=""><td></td></p>	
				Ī	
T	- 0.0822	0,0073	1	- 1	X2=32,53 17 dd
		0,0458			
s2+	- 0,4578	0,0883			0,01 < p < 0,025
			2,7	P = 0,1	
				Ī	
r	⇒ 0,0829	0,0076	1		X" = 32,43 16 ddl
	m 0,3000	0,0489	1		0,005 < p < 0,01
82	- 0,3939	0,1110	1		
#3+	= 0,6572	0,1683	1		

β — ESTIMATION DES TAUX DE SURVIE PAR OBSERVATION SIMPLE OU CAPTURE-RECAPTURE

Les différentes estimations sont présentées dans le tableau XII. Les taux de survie à l'âge adulte obtenus par observation simple sont des minimums puisque certains oiseaux ont pu échapper à l'observateur. Ils constituent cependant des valeurs minimales fiables a priori. Le seul écart-type disponible pour ce type d'estimation est l'écart-type binomial $\sqrt{\frac{5(1-s)}{s}}$

qui, lui aussi, est une valeur minimale, puisqu'elle ne tient pas compte de la variabilité interannuelle. La possibilité de formuler une relation simple cutre s et o (s) par cet écart-type binomial nous amène à analyser brièvement les influences réciproques de la taille de l'échantillon et du taux de survie sur le coefficient de variation.

Ainsi, le coafficient de variation sur s est:
$$CVs = \sqrt{\frac{s(1-s)}{n}}/s = \sqrt{\frac{1-s}{rs}}$$
 Alors ou'll devient:

 $CV_{1-a} \stackrel{\sqrt{a(1-a)}}{=} (1-a) \stackrel{\sqrt{a}}{=} (1-a)$ sur le taux de mortalité, $CV_{1-a} \stackrel{d}{=} tant supérieur à CVs quand s est supérieur à 0.5.$

1-8

La figure 7 montre que, si l'on souhaite obtenir un coefficient de variattois sur le taux de mortalité de 20 % avec des taux de survie situés entre 0,8 et 0,9, l'échantillon doit avoisiner 200 individus. Cet échantillon do.t passer à 500 pour une survie de 0,95 estimée avec le même coefficient de variation. Si l'on recherche un coefficient de variation de 10 % sur ane mortalité de 0,1, il sera alors nécessaire d'utiliser un échantillon de 1000 individuel.

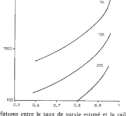
La meilleure estimation concerne le Macareux moine, mais, avec 703 individus suivis et un taux de survie adulte de 0,96, le coefficient de variation

IABLEAU XII Taux de survie estimes par observation simple ou capture-recapture a · Observation simple par classe d'âge

 Les taux de survie présentés set différent legérement de œux présentes par les auteurs car ils ont été obtenus à partir d'un calcul gobal et non par moyenne des estimations annuelles c: Ecart-type binomial; entre parenthèses, écart-type de l'estimation

Espéces	Localité	Année Echantil	lon	Taux de survie	σ°	Kéthodé	Référence
Guillemot de Troil	Skomer (GB)	1973-75	75	Ad. 0.915 murvie 8 3 ane 0,25			Birkhead et Budson, 1977
	Whinny Fold (GB)	1963-69	29	Ad. 0,870	0,062	Obs.simple	Southern et a) 1965
Petit Pingouin			132		850.0		Lloyd & Perrins
	Skomer *	1	112	Ad. 0,929	F50,0		*
	Shiant Isl (GB)			Ad 0,92	2	Lealie Chitty	Steventon, 1979
	:	:	•	Ad. 0,91 Survic & 1 an 0,16	,	Fisher Ford Long	1982
Macareux Moine	Skomer (GB)	1973 76 I	136	Ad. 0.95 Survis à kans 0,13	0,011		Amheroft, 1979 Amheroft, 1976
	Ile de May (GS)	1973-78	103	Ad. 0,960 b o	,0074	Obs.eimple	Harrie, 1983
	:	1973-80 2 1973		Ad.reproduc.0,966 0 Survie à 3 ans 0,6 Survie à 4 ans 0,38 Survie à 5 ans 0,3	(0,18) (0,08)	Rothery *	Karris, 1983
Guillemot à Biroir	Nordre Søser (DK)	1975-77 2	107	Ac 0,836	0,026	Obe.eimple	Ambirk, 1979

(k) .



taille de 10000 → l'echant , on

Fig. 7. — Relations entre le taux de survie estimé et la taille de l'échantillon survi pour différents coefficients de variation, celui-ci étant calculé sur le taux de mortalité 1-s. Ces coefficients correspondent à l'écart type binomail.

taux de survie (s. sur la mortalité ne descend pas en-dessous de 18,5 %. La précision des estimations est done faible dans l'ensemble, tout particulièrement pour le Guillemot de Troil. Rappelons que, dans tous les cas, il s'agit de valeurs minmales de survie à l'âge adulte. L'observation des jeunes oiseaux revenant à la colonie a permis d'obtenir des taux de survie cumulés, mais leur fiabilité est limitée par le fait qu'avant l'âge moyen de reproduction, les oiseaux tréquentent la colonie en proportion très variable ; par ailleurs, le marquage utilisé alors ne différenciait que les classes d'âge et il était ainsi impossible de savoir combien d'oiseaux différents étaient réellement comptés.

Par les méthodes de capture-recapture, STEVENTON (1979) a pu estimer le taix de survie à l'âge adulte de Petits Pingouins; dans ce cas, il ne s'agit plus de valeurs minimales, mais l'auteur n'a cependant pas précisé les écarts-types. ROTHERY (in HARRIS 1983) a utilisé ces méthodes, dans le cas des macareux reproducteurs, pour estimer des taux de survie cumulés à 3, 4 et 5 ans (respectivement 0,60, 0,38 et 0,30). A partir de ces valeurs, nous pouvons tenter d'estimer l'ordre de grandeur des taux de survie par classes d'âge. Pour la quatrième année, il serait de 0,38/0,6 – 0,63 et pour la cinquième, il atteindratu (3,00,38 + 0,79.

Si l'on suppose que le phénomène d'augmentation de la survie avec l'âge s'applique aux oiseaux de cette colonie, cela signifierant que les taux de survie de chacune des trois premières classes d'âge sont inférieurs à 0,63, ce qui est incompatible avec la valeur cumulée à 3 ans, 0,6 (0,63³ - 0,25). Il se pose donc un problème de cohérence au sein des valeurs présentées ci-dessus. la survie à 3 ans étant surestimée ou celle à 4 ans sous-estimée. ces deux estimations n'étant d'ailleurs pas indépendantes (ROTHERY in HARRIS 1983). Les calculs reposent sur l'hypothèse que tous les oiseaux présents une année le sont l'année suivante. Si cela semble probable pour les oiseaux de cinq ans, vraisemblablement reproducteurs pour une bonne part, l'hypothèse est en revanche peu plausible pour les oiseaux de trois ou quatre ans ; l'erratisme des oiseaux immatures, au sein même de la colonie mais aussi entre différentes colonies, n'est en effet pas négligeable (HARRIS 1984). Seule la valeur cumulée à cinq ans présente donc la fiabilité nécessaire à l'établissement d'un bilan démographique. La valeur moyenne par classe d'âge atteint alors 0,79 (√0,308).

Toutes ces valeurs sont-elles réellement différentes? Pour s'en assurer nous avons comparé entre elles, par un x' sur les oiseaux survivants et non survivants, quelques-unes des estimations les plus précises et les plus éloignées (Tabl. XIII).

TABLEAU XIII

n taille de l'échantillon	L	Petit P	ingouin		Guille à mir	
e taux de aurvis adulte	a = 0,929	n= 112	s = 0,886	n=131	s = 0,836	n= 207
Масагеня moine a = 0,96 n= 703	r2= 0,1	п.э.	χ²= 0,65	n s	x²- 2,65	n.e.

Au seuil de 5 %, aucune de ces valeurs ne diffère significativement d'une autre; nous pouvons extrapoler ce résultat à l'ensemble des valeurs sans crainte de nous tromper dans la mesure où les autres estimations sont moins précises et moins éloignées que celles retenues pour le test.

Ce bilan, certes bien négatif, est cependant caractéristique des problèmes que pose l'estimation du taux de survie chez les espèces longévives. Ce caractère sera renforcé par les résultats de l'analyse de sensibilité du modèle de fonctionnement. Néanmoins, ces valeurs sont le reflet vraisemblable d'importantes différences entre les espèces; en termes de mortalité, il mourrait deux fois plus de Guillemots de Troil ou de Petits Pingouins (8 à 10 %) et quatre fois plus de Guillemots à mıroir (16 %) que de Macareux moines (4 à 5 %).

La méthode de Cormack généralisée permet d'obtenir avec suffisamment de précision les taux de survie des immatures de première et de deuxième années, d'ailleurs impossibles à estimer par les méthodes de capture-recapture. L'analyse des reprises permet difficilement de mettre en évidence le phénomène de stabilisation des taux de survie, en raison de la nécessité d'effectuer un choix souvent délicat sur l'âge de stabilisation. Les taux de survie de première année sont compris entre 0,3 et 0,4 chez le Guillemot de Troil et le Cuillemot à miroir ; avec un écart-type généralement voisin de 0,04, -0,047,07 co,075, ce qui constitue une excellente précision. Pour le Guillemot de Brinnich, le taux de survie de première année est plus élevé $\{s_1=0,541; \ \sigma=0,0452\}$. Comparons-le ici à la valeur obtenue pour le Guillemot de Troil d'Helgoland (estimation portant sur la période 1933-1943) $s_1=0,329; \ \sigma=0,0415$. Chacune de ces estimations suit une loi de Laplace-Gauss centrée réduite, leur différence aussi :

$$\frac{\bar{x}_1 - x_2}{\sqrt{\sigma^2 + \sigma_2^2}} = 3.48 \qquad p = .0^{-3}$$

Ces deux estimations sont done très significativement différentes. Enfin, si on multiplie les taux de survie immature obtenus par la méthode de Cormack généralisée, on obtient des valeurs comparables à celles obtenues par l'observation directe de la colonie. Ainsi, par exemple, chez les Guillemots de Troil, le taux cumufé à trois ans observé à Skomer atteint (0,25, le produit des trois premiers taux de survie estimés à Helgoland, 0,33 × 0,77 = 0,2.

γ — CONCLUSION

Un premier élément de conclusion concerne les catégories de sources d'information, selon qu'elles proviennent de grands secteurs ou de colonies ponctuelles. Les résultats de la première catégorie de données nous paraissent difficilement interprétables, tant les hypothèses d'homogénété (du taux de reprise, des causes de mortalité...) sur lesquelles sont fondés les modèles d'estimation ont peu de chances d'être respectées. Les ajustements se sont avérés difficiles dans de nombreux cas et de plus, s'il est toujours possible

d'évalure la contribution de telle colonie à l'ensemble de l'échantillon, il est généralement impossible de savoir ce que cette contribution représente par rapport à sa propre colonie. Dans de telles conditions, les bilans qui seraient réalisés à partir de ces survies composites ne pourraient évidemment correspondre à aucune des cinétiques observées, qu'elles soient globales ou propres à chacune des populations. Ces estimations peuvent néanmoins avoir leur intérêt en tant que valeurs approximatives lorsque les estimations plus ponctuelles n'existent pas.

Les résultats provenant de la deuxième catégorie de sources nous parassent beaucoup plus fiables et à même d'être intégrés dans un modèle de fonctionnement de population. Les taux de survie à l'âge adulte sont voisins de 0,9 pour le Guillemot de Troit et pour le Petit Pingouin (f) et de 0,96 pour le Macareux moine (9). Chez le Guillemot à miroir, la seule estimation dont nous disposons est faible, 0,835 ± 0,052 à Nordre Ronner en 1975-77.

d - Emigration - recrutement

Par émigration, il faut entendre deux phénomènes différents : l'un concerne l'installation de jeunes oiseaux nouvellement matures dans une colonie autre que celle de leur naissance. l'autre le transfert d'adultes déjà reproducteurs d'une première colonie vers une seconde. Généralement très diffus, ces phénomènes sont très mal connus et pratiquement pas quantifiés, ce qui nécessiterait de maintenir une forte pression d'observations sur de nombreux secteurs à la fois afin de contrôler les individus émigrants. Nous reprenons ci-après les informations disponibles dont on constatera le caractere souvent anecdotique. La fidélité des adultes à leur site de nid, ou a son voisinage immédiat, semble être le cas général ; néanmoins, une très petite fraction peut, au sein de la même colonie, s'installer à quelque distance : sur 741 Petits Pingouins marqués à l'âge adulte à Canna (Ecosse) et revus ultérieurement, 5 (0,7 %) l'ont été dans une « sous-colonie » autre que celle du marquage (Swann et Ramsay 1983). Aucune information n'existe en revanche concernant le changement de colonie. La fidélité des jeunes reproducteurs à leur secteur de naissance est beaucoup moins forte. le pourcentage de jeunes pingouins s'établissant dans une « sous-colonie » autre que celle de naissance atteignant 21 % (n 94). Il ne s'agit pas, la non plus, d'émigration à proprement parler, mais cela permet de faire la comparaison entre adultes et jeunes reproducteurs. LLOYD (1976) précise que quelques Petits Pingouins marqués comme poussins à Skokholm ont eté identifiés à Skomer (distante de 5 km) et que certains s'y sont reproduits. Un poussin marqué à Skokholm a été retrouvé nicheur à St Margaret's

⁽⁵⁾ Guillemot de Troil: 0,915 ± 0,064 à Skomer en 1973-75, 0,898 ± 0,074 a Helgoland sur la période 1933-43. Petit Pingouin: 0,91-0,92 à Shiant Island de 1970 à 1978, 0,929 ± 0,048 à Skomer en 1970-73, 0,886 ± 0,056 à Skokholm en 1970-73.

⁽⁶⁾ 0.950 ± 0.022 à Skomer en 1973-1976, 0.960 ± 0.015 et 0.966 ± 0.024 à l'île de May entre 1973 et 1980.

Island (distante d'une cinquantame de kilomètres). Inversement, des oiseaux provenant de Skomer ont été observés à Skokholm,

Les informations concernant le Macareux moine sont plus précises (HAR-RIS 1984), soit du fait d'un plus grand nombre d'oiseaux bagués, soit parce que les phénomènes sont plus intenses chez cette espèce généralement considérée comme la plus mobile dans la famille des Alcidés.

Quoi qu'il en soit, environ 1 % des quelques 9 300 macareux marqués comme poussins aux îles Farne ont été recapturés sur l'île de May, distante d'une centaine de km; ces mouvements seraient causés par une saturation de la colonie d'origine et participeraient au phénomène d'expansion de la colonie de l'île de May (+ 22 % par an); plus surprenaits sont les mouvements inverses effectués par 18 et 5 des 11 137 macareux marqués comme poussins sur l'île de May et observés respectivement sur les îles Farne et Craigleith. Neuf de ces 23 oiseaux étaient reproducteurs lors de leur contrôle; notons qu'à partir du même lot de 11 137 oiseaux, 30 reproducteurs seulement ont été retrouvés sur place, à l'île de May. HARRIS (1984) déduit de ces chiffres un pourcentage d'émigration de 23 % que nous paraît très élevé en comparaison du 1 % seulement obteun pour le mouvement inverse alors qu'a priori celui-ci devrait être plus intense raison des différences de tendance démographique entre ces deux colonies.

Concernant l'erratisme pré-reproducteur, HARRIS (1984) précise que sur 258 individus marqués aux îles Farne et observés ultéreurement, 14 ont été revus d'abord aux îles Farne puis dans une autre colonie (12 à l'île de May); les autres individus n'ont été revus que sur une seule des colonies.

Il existe par ailleurs des observations de Macareux moines à de grandes discusses des colonies probablement d'origine ou de reproduction. De ces différents cas, très peu concernent une véritable émigration.

2 — BILAN DÉMOGRAPHIQUE ET SENSIBILITÉ AUX PARAMÈTRES

Idéalement, une étude démographique doit aboutir à la confrontation du résultat du bilan démographique avec la cinétique des populations observées. Le bilan en lui-même n'est réalisable avec fiabilité que si on peut disposer au minimum des paramètres de production et de survie tels que nous les avons présentés, et en particulier des survies par classe d'âge. La comparaison bilan calculé-cinétique observée n'est bien évidemment possible que lorsqu'un suivi de la population a été entrepris. Dans la pratique, rarissimes sont les études qui présentent à la fois toutes les estimations nécessaires et la tendance observée. Si une seule des informations manque, elle pourra alors être déduite de l'analyse démographique dans la mesure où la précision des autres estimations est suffisante et où la confrontation bilan calculé-cinétique observée n'est pas nécessaire pour valider ces informations. Il ne faut cependant pas perdre de vue que les phénomènes d'immigration ne sont eux aussi appréhendés actuellement que par cette confrontation.

Dans le cas des Alcidés dont nous avons vu l'âge élevé de première reproduction, les études démographiques sont nécessairement de longue durée.

Depus dix ans, plusieurs bilans ont pu voir le jour en Europe, ceux d'ASH (ROFT (1979) pour le Macareux moine, de BIRKHEAD et HUDSON (1977) pour le Guillemot de Troil, de LLOYD et PERRINS (1977) pour le Petit Pingouin, de HARRIS (1983) pour le Macareux moine et, en Californie, de SPEICH et MANUWAL (1974) pour l'Alque de Cassin. En dépit de la somme de travail qu'ils représentent dans chaque cas, ces bilans sont tours incomplets, soit que certains paramètres font défaut, soit que leur degré de précision est insuffisant. Pour faire fonctionner le modèle de Leslie, il a donc tété nécessaire, dans certains cas, de compléter les jeux de paramètres. Nous l'avons fait en ne retenant que les valeurs les plus fiables (taille des échantillons, durée de l'étude, méthodes d'estimation, etc.) des diverses études disponibles pour chaque espèce.

D'autre part, nous avons considéré que l'accession à la reproduction se faisait au même âge pour tous les individus d'une espèce, 2 ans pour le Guillemot à miroir et 5 ans pour les autres espèces. Cela constitue évidemment une simplification importante par rapport à la réalité du phénomène mais, en l'absence d'informations assez précises, ce choix a l'avantage d'économiser le nombre de paramètres.

De toute évidence, de telles pratiques ne peuvent aboutir qu'à l'établissement de bilans assez théoriques et très approximatifs. Mais, comme nous le verrons, les résultats obtenus n'en montrent pas moins une certaine vraisemblance

a - Bilans démographiques

α — TAUX DE MULTIPLICATION

Guillemot de Troil.

Les valeurs retenues sont les suivantes : âge moyen de première reproduction : 4 ou 5 ans (à Skomer) ; production de jeunes : 0,7 jeune/couple reproducteur (à Skomer) ; taux de survie immatures : 0,330-0,780-0,780 (à Helgoland) ; taux de survie annuel à partir de 4 ans : 0,900 à 0,915 (Skomer et Helgoland)

Nous avons fait varier les taux de survie à l'âge adulte, tout d'abord pour une première reproduction à 4 ans, ensuite pour une reproduction à 5 ans (Fig. 8).

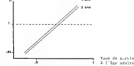


Fig 8. — Relations entre le taux de multiplication et le taux de survie à l'âge adulte pour les populations de Guillemots de Troil selon que l'âge de la première reproduction est de 4 ou de 5 ans.

- Cas de Helgoland:

Dans le cas représenté par la colonie de Helgoland (taux de survie à l'âge adulte – 0,90), le taux de multiplication calculé par le modèle (\(\)), atteint 0,965 (première reproduction à 5 ans) ou 0,969 (première reproduction à 4 ans); ceci ne constitue qu'une différence infine, inobservable dans la nature. La confrontation avec la cinétique observée à la colonne ne sera malheureusement pas très fructueuse dans le cas présent car le suivi des effectifs à l'Époque concernée n'a pas été realisé. Pour GLUT (1982), la localité hèbergeait 4 à 6 000 individus en 1935 et 1000 couples de 1950 à 1960. Compte tenu des coefficients de correction individus/couples généralement obtenus pour cette espèce sur ses colonies de reproduction. ces 4 à 6 000 individus représentent probablement un effectif voisin de 5000 couples. La diminution annuelle serait alors comprise entre 5 % (a_m – 0,95) et 10 % (a_m – 0,90), résultats assez cohérents avec les prédictions du modèle (\(\) = 0,970.

- Cas de Skomer:

Pour les oiseaux de Skomer (taux de survie à l'âge adulte = 0,915. les taux de survie au stade immature sont repris de l'exemple de Helgoland). le taux de multiplication calculé (à) est de 0,97, l'influence de l'âge de reproduction étant là aussi sans grand effet. Les recensements présenté par ailleurs (BIRKHEAD et HLDSON 1977) nous ont permis d'estimer le taux annuel de multiplication de la colonie (a_m) à 0,99. Cette valeur est proche de celle proposée par le modèle.

Guillemot de Brunnich.

Les valeurs retenues sont les suivantes : âge moyen de première reproduction : 5 ans (7); production de jeunes : 0,7 jeune/couple reproducteur (8); taux de survie immatures : 0,54 - 0,63 - 0,65 (Cape Hay Digges Sound); taux de survie annuel à partir de 4 ans (suivant la méthode) 0,84 ou 0,90 (Cape Hay - Digges Sound).

Le modèle prédit une diminution des populations avec un taux de multiplication compris entre 0,92 (taux de survie à partir de 4 ans – 0,84) et 0,97 (taux de survie à partir de 5 ans – 0,90). Comme pour la colonie d'Helgoland, nous manquons d'informations sur le suivi des effectifs reproducteurs de Cape Hay et de Digges Sound, il semblerait qu'ils aient effective ment baissé depuis le début du marquage des oiseaux sans qu'une valeur puisse être avancée (Brown et al. 1975).

Petit Pingouin

Les quelques paramètres dont nous disposons pour cette espèce ne sont pas différents de ceux du Guillemot de Troil; il n'y a donc pas heu de distinguer ici ces deux espèces.

(7) Valeur prise par similitude avec le Guillemot de Troil

(8) Nous avons préféré utiliser la valeur moyenne 0,7 (GASTON et NETTLESHI? 1983) plutôt que la valeur obtenue par TUCK (1960), 0,46, qui nous a semblé a priori peu représentative des colonies étudiess.

Macareux moine.

Les valeurs retenues sont les suivantes : âge moyen de première reproduction : 5 ans (île de May), Skomer); pourcentage de reproducteurs à partir de cet âge : 70 % (Skomer), 70 % - 100 % (île de May); production en jeunes : 0,80 (île de May), 0,73 (Skomer); taux de survie au stade immature : $\sqrt{0.39}$ = 0,79 (île de May), $\sqrt{0.15}$ - 0.62 (Skomer); taux de survie à partir de cinq ans : 0,98 (île de May), 0,95 (Skomer); taux de survie à partir de cinq ans : 0,98 (île de May), 0,95 (Skomer).

- Cas de l'île de May :

Les paramètres présentés ci-dessus concernant l'île de May sont ceux utilisés par HARRIS (1983). Par un calcul très simplifié, équilibrant quantité de jeunes accédant à la reproduction et quantité d'adultes disparaissant, HARRIS conclut à une augmentation de la population de 7 % par an. Avec le modèle matriciel de Leslie, nous obtenons un taux de croissance légèrement différent (5 %) (Tabl. XIV, bilan n° 12) (?).

Le suivi de la population de l'île de May (HARRIS et MURRAY 1981) fournit un indice de tendance (a_{e)} de 1,22 estimé sur la période allam de 1959 à 1982. Cet écart entre la valeur calculée par le modèle et la

		*Oudau	cter														
	production	age tere	X reproducteur	taux 5q	de su	77 a	me.s	15 ₆	de Ruitip-1.	gén	res de Fratton I	stm	icture i	s'âge			M*
	0.7	4	100x	0.33	0.78	0.78	0.88		0.952	16.3 17,0	13.4		0,076				2
fu emot de Troil							0.90 0.96		0,967 1,023	17.7	16,6 23,0		0.372				3
7701	0.7	5	100x	0.33	6.78	6.78	0.92	0.88 0,90 0.973 0.98	0.968 0.996 0.979 0.984 1.038	15.0 18.7 19.3 19.5 21.9	14.7 16.1 17.4 17.9 32.5	0,088	0,071	0,057 0,055 0,055		0,731 0,737 0,739	5 6 7 8 9
u' rempt de Brumerch	0.7	5	1002	0.54	0.43	0.66	0.84	0.84 0.90	6.917 6.967	15.9 18.4	12.4 15.9				D.DNG 0.05G		16
Macareux	0.8	5	7(32	0.79	0.806	0.806		0,979	1,02	16,0	20,9	-	**	-	0,057	н	12
no ne			1030	0.79	0,79	0,79		0.96	1,073	13,3	18,8	0.105	0.094			0,641	15 16
	0.75	5	700	0.62	0,62	0.62	0.62	0.95	0.988	30,2	8,35	0.118	0,074	0,046	0,029	9,733	17
Cultifect	6.6	2	1000	0.30					0.917 6.990	12.2	9.1	0.099	D_911 Cu892				18

TABLEAU XIV. - Paramétres démographiques et bilans réalises

⁽⁹⁾ Nous avons supposé les survies immatures annuelles égales entre elles ; une autre répartition des survies immatures aboutit exactement au même taux de multiplication (bilan nº 14).

valeur observée est important; trois autres scénarios ont donc été testés, des taux de survie proportionnellement plus élevés de 2 % par rapport aux valeurs initiales (bilan n° 13), cette modification revenant à choisir, pour la survie adulte, la limite supérieure de l'intervalle de confiance; un pourcentage de reproducteurs de 100 % (bilan n° 15); les deux à la fois (bilan n° 16).

Dans le deuxième cas, le plus favorable, nous n'atteignons que 9,5 % d'augmentation (λ – 1,095). Aussi est-il nécessaire pour atteindre le taux observé de faure intervenir un phénomène d'immigration. Celui-ci a effectivement été constaté (HARRIS 1983), mais la quantification en est délicate.

Considérant alors l'évolution de l'ensemble des colonies de la région nord-est de l'Ecosse, ce qui ne peut que diminuer l'importance relative de l'immigration, HARRIS (1983) observe un taux d'augmentation de 9 % $(a_m = 1,09)$. La valeur initialement prédite par le modèle $(\lambda = 1,05)$ est encore bien inférieure à ce taux de multiplication ; en revanche, le blaid démographique obtenu après le réajustement des taux de survie et du pourcentage de reproducteurs $(\lambda = 1,095)$ permet cette fois de rendre compte de l'auymentation des effectifs

En conclusion, pour expliquer la cinétique des populations de macareux observée dans le nord-est de l'Ecosse nous sommes contraints de supposer que les taux de survie estimés et le pourcentage de reproducterus utilisés par HARRIS (1983) sont sous évalués. Cela nous semble particulièrement devoir être le cas de ce dernier paramètre qui n'a en fait pas été l'objet d'une estimation statistique.

Cas de Skomer:

Le taux de multiplication prédit par le modèle est 0,99 (bilan n° 17). Pour cette population, nous ne disposons d'aucun indice de tendance de effectifs, qui néammoins semblent avoir été relativement stables à l'époque de l'étude (ASICROFT 1979). Ainsi le \(\lambda \) obtenu serait-il tout à fait compati ble, compte tenu de la précision des estimations.

Guillemot à mirour

Les valeurs retenues sont les suivantes : âge de première reproduction . 2 ans ; production en jeunes : 0,6 (Nordre Ronner) ; taux de survie : première année 0,300 (Suède), adulte 0,835 (Nordre Ronner).

Ce bilan se rapporte à la population de Nordre Ronner (Danemark) dont on connaît par ailleurs l'augmentation des effectifs à un taux annuel de 8 % (ASBIRK 1976). Le taux de multiplication obtenu à partir des paramètres cı-dessus est de 0,917, ce qui représente une forte décroissance (bilan n' 18). Là encore, il y a lieu de suspecter que certains des paramètres sont sous-estimés. L'estimation de la production ne posant guère de problème, nous pensons que ce sont les taux de survie qui sont trop faible En retenant les bornes supérieures des intervalles de confiance des deux taux de survie (0,3 + 0,1; 0,835 + 0,05), le taux de multiplication, 0,992, devient donc très voisin de la stabilité (bilan n° 19). Pour exoliquer l'aux-

mentation des effectifs observée à Nordre Ronner, on en sera encore réduit à faire intervenir une immigration.

Remarquons que le taux de survie réaliste proposé (0,885) se situe non de certaines estimations rapportées pour les Guillemots du gente Lina et le Petit Pingouin. Ceci est dû au fait que la production du Guillemot a mirori au Danemark est três voisine de celles connues pour le Guillemot de Iroil. Malgré une ponte annuelle régulière de deux œufs, la production du Guillemot à miroir semble rarement depasser un jeune par couple reproducteur.

β — DURÉES DE GÉNÉRATION ET STRUCTURE D'ÂGE

Les valeurs utilisées pour le calcul des durées de génération et des structures d'âge au moyen du modèle de Leslie sont les mêmes que pour les taux de multiplication. Pour chaque espèce, on se reportera donc aux paragraphes du chapitre précédent et aux corrections apportées dans le texte.

Durées de génération.

Asce les jeux de paramètres retenus pour Helgoland et Skomer, les durees de génération pour les Guillemots de Trol atteignent respectivement 18,7 et 19,3 ans (âge de reproduction à 5 ans) (Fig. 9). La modification du taux de survie à l'âge adulte a très peu d'influence sur la durée de genération à la différence du choix d'un âge de première reproduction plus précoce d'une année (Tabl. XV).

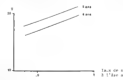


Fig 9 - Relations entre la duree de génération T et le taux de survie a l'âge adulte pour les populations de Guillemots de Troil selon que l'âge de première reproduction attent 4 ou 5 ans

Le bilan retenu pour le Guillemot de Brunnich (n° 11) aboutit à une durée de génération de 18,4 ans, valeur tout à fait comparable à celles présentées pour le Guillemot de Troil. Chez le Macareux moine, la dissemblance entre les démographies de Skomer et de l'île de May prend toute son importance au niveau des durées de génération puisque, dans le premer cas, elle est égale à 30 ans alors que, dans le second, elle reste comprise

		VV	

7	ans
Belgoland	Skomer
17	17,5
18,7	19,3
	17

entre 13,5 (hypothèse haute) et 16 ans (hypothèse basse). Cette grande différence est due essentiellement à l'écart entre les proportions de reproducteurs des deux populations. Enfin, la durée de génération du Guillemot à miroir est voisine de 10 ans. Elle est ainsi assez proche de celle obtenue pour la population de Macareux moines de l'île de May. La faible production annuelle serait compensée, en partie, par une reproduction plus précoce

Structure d'âge.

L'allure générale par classe d'âge des structures d'âge (Fig. 10) est très similaire chez toutes les espèces. Pour la comparaison, nous avons détaillé sur cinq ans la structure obtenue pour le Guillemot à miroir, espèce qui se reproduit néammoins dès deux ans.

Il est plus intéressant, biologiquement parlant, de considérer ces structures sous l'angle des fractions adultes ou des fractions reproductrices. Ainsi, nous constatons que le Guillemot à miroir se distingue des autres espèces par une fraction adulte (et reproductrice) élevée (0,90). Chez les autres espèces la fraction adulte se situe entre 0,73 et 0,78 (Guillemot de Troil, Macareux moine de Skomer) ou entre 0,63 et 0,68 (Guillemot de Brunnich, Macareux moine de l'île de May).

Il faut préciser que le fait de ne pas connaître les valeurs par classe des survies au stade immature des populations de Macareux moines hypothèque la validité des structures d'âge: en effet, cette fraction adulte passe de 0,63 à 0,71 suivant que l'on considère des taux de survie au stade immature dentiques entre chaque classes (bilan n° 12) ou au contraire un taux de survie identique à celui des adultes dès la deuxième année (bilan n° 14). La variation n'est cependant pas considérable.

Si maintenant on s'intéresse à la fraction reproductrice, il faut apporter une modification importante à deux des valeurs présentées, pour les Macareux moines, dans les cas où la proportion de reproducteurs n'est pas égale à 1: dans le cas de Skomer, la fraction reproductrice devient 0,51 et 0,44 dans le cas de l'île de May (hypothée basse).

Au cours de cette analyse, nous avons constaté la difficulté à réaliser des bilans démographiques fiables, en raison de l'absence de certains paramètres (taux de survie au stade immature, proportions de reproducteurs), de la sous-estimation des taux de survie à l'âge adulte et de l'absence de suvi de la cinétique des populations.

Les bilans les plus cohérents que nous ayons obtenus sont celui concernant la population de Guillemots de Troïl de Skomer — encore a-t-il été

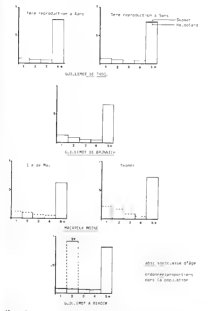
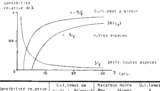


Fig. 10 — Structures d'âge des différentes populations étudiées. Pour les deux populations de Macareux moines, les taux de survie annuels pour la passe d'immaturité ne sont pas connus; les structures représentées ont été obtenues avec un taux identique entre les 4 classes d'immaturité. Pour le Guillemot à miroir, la structure sur deux classes a été développée sur 5 classes pour faculter la comparaison avec les autres structures.

nécessaire d'utiliser des taux de survie au stade immature estimés 30 ans plus tôt pour les osseaux d'Helgoland — et celui concernant les Macarem moines de Skomer. De façon plus générale, il est assez simple d'obtenir des bilans cohérents pour les populations en diminution ou proches de la stabilité puisque l'on suppose impliciement l'absence de phénomènes d'immigration; en revanche, lorsque l'indice de tendance montre une très forte augmentation des effectifs laissant supposer d'importants phénomènes d'immigration (Macareux moine, Guillemot à miroir), la qualité des données est trop insuffisante pour permettre une confrontation fructueuse du bilan calculté avec la cipétique observée.

b — Analyse de sensibilité et précision du bilan

Nous avons vu que T permet de calculer les sensibilités relatives du taux de multiplication \(\lambda\) aux variations des paramètres. Aux variations de production, la sensibilité relative de \(\lambda\) reste inférieure \(\lambda\) (0.8 pour toutes les espèces, alors que pour des variations de la survie \(\lambda\) l'âge adulte, elle est environ 10 fois plus élevée (Fig. 11). Ce rapport des sensibilités \(\lambda\) ces deux paramètres atteint même une valeur très élevée (727) pour la population



Sensibilité relative de À à :	Coi.I	emot de Brûnnich		Skomer	GL1.lemot à miroir
fecondité SR(f)	0.06	0.06	0.07	0.03	80.0
survie adulte SR(s _a)	0.70	0.76	D.64	0.83	0.83

Fig 11. — Courbes de sensibilité relative de \(\lambda \) aux fécondités et aux taux de survie à l'âge adulte en fonction de l'âge de la maturité; valeurs de ces sensibilites pour les différentes populations étudiées.

de Macareux moines de Skomer. Ce résultat important découle de la forte longévité des Alcidés ainsi que de leur reproducteur ardive et du très faible nombre de jeunes élevés par couple reproducteur.

nombre de jeunes élevés par couple reproducteur. La précision de λ — sortie du modèle — est fonction de la précision de chacune des entrése multipliée par son taux de transmission (sensibilité

relative). Dans l'établissement d'un bilan, il est donc souhaitable d'équilibrer les précisions des divers paramètres d'entrée en tenant compte de leur taux de transmission. Cette propriété est d'une importance capitale pour la conception des études démographiques ; elle fait prendre conscience de la nécessité de diriger les efforts vers l'estimation du paramètre qui a le plus fort taux de transmission. Chez les Alcidés, c'est aux variations du taux de survie adulte que \ set le plus ensible ; la précision à obtenir sur ce paramètre devrait être 10 à 30 fois plus élevée, suivant les cas, que pour les paramètres de production. Par voie de conséquence, dans des petites populations marginales dont les effectifs sont très faibles et pour lesquelles le taux de survie est donc généralement difficile à estimer avec précision, les études démographiques ne peuvent être réalisées que sur de longues périodes.

LEBRETON et al. (en prép.) ont construit une méthode de calcul de la variance du taux de multiplication \(\) \(\) \(\) a partir d'un développement linéaire de celui-ci en fonction des paramètres démographiques d'entrée du modèle et de leurs variance et covariances (voir aussi PONTIER 1984 à propos d'une population de chats). Nous avons utilisé cette méthode pour estimer la variance de \(\)

Jeu de paramètres :

Age de 1st reproduction et de stabilisation des taux de survie : 5 ans. Proportion de reproducteurs par classe d'âge : 1. Production en ieunes : f = 0.72.

Taux de survie : $s_1 = 0.3287$; $s_2 = 0.7770$; $s_3 = 0.7770$; $s_{4+} = 0.8977$.

Matrice des variances-covariances :

Résultat: l'intervalle de confiance à 5 % sur le taux de multiplication 0,9643 est : 0,9106-1,018. Dans cet exemple, la précision est très moyenne puisque nous devrions conclure que les effectifs évoluent entre une croissance de 2 % et une décroissance de 9 %.

L'estimation de la précision de λ devrait permettre une comparaison blan calculé-cinétique observée sur des bases statistiques flables, à condition, ben sûr, de disposer aussi d'une estimation de la précision sur l'indice de tendance a, ce deraire étant obtenu à partir des dénombrements. Les difficultés de dénombrement des Alcidés sont nombreuses et les meilleurs recensements ne sont pas encore, à ce jour, accompagnés d'estimation de précision. Ainsi, dans l'exemple ci-dessus, nous ne disposons même pas d'une valeur fiable de l'indice de tendance. Ce type de comparaison paraît donc irréalisable dans l'immédiat.

c - Accident démographique

Cherchons maintenant comment évolueraient les effectifs reproducteurs d'une colonie en réponse à une mortalité catastrophique, en supposant que les conditions démographiques moyennes ne sont pas modifiées par l'évênement. Cette modélisation a pour but de faire apparaître l'influence éventuelle d'une basse importante de la densié, paramètre nouveau pour notre analyse

L'occasion nous en a été donnée par la colonie de Guillemots de Troil de Skomer qui, en 1970, a vu ses effectifs baisser à la suite d'une mortalité exceptionnelle intervenue en mer d'Irlande dont l'origine semble avoir été de très mauvaises conditions météorologiques (BIRKHEAD et HUDSON 1977, BOURNE 1976) (Fig. 12). Le bilan démographique qui concerne cette population (n° 7 dans le tableau XIV) aboutissant à un \(\lambda \) de 0,98, nous avons legèrement modifie l'ensemble des taux de survie de façon proportionnelle de manière à avoir tres exactement le taux de multiplication observé, soit \(\lambda \). — n 0.99

Supposons le cas le plus simple: seule la population reproductrice a été atteinte, ce qui est très vraisemblable à la date de l'accident, la majorité des oiseaux immatures de cette région étant en novembre en hivernage le long des côtes de France. La figure 12 montre comment, après l'accident,



Fig. 12. — Evolution des effectifs de Guillemots de Troil recensés à Skomer depuis 1963 et simulation de l'évolution apres l'accident de novembre 1969 en l'absence de modifications du comportement reproducteur cette anne-là. (1) Evolution observée. (2) Evolution prédite par le modèle en supposant que tous les adultes vivants étaient reproducteurs au printemens 1970.

l'accession à la reproduction des jeunes classes non touchées fait remonter la population. D'après le modèle, la reprise se fait sur 4 années, et l'on passe de 2365 à 2625 couples ($\lambda=1,03$). La faiblesse de cette reprise est due aux proportions assez basses représentées par les classes immatures au sem de la structure d'âge. La reprise constatée n sut α 1971 à 1975 est beaucoup plus importante ($a_m = 1,17$). Nous devons donc formuler trois hypothèeses: la reprise est le faut d'une immigration en provenance des autres colonies ; la baisse de densité a amené une fraction de la dernière classe immature à se reproduire en 1971 à l'âge de 4 ans (au lieu de 5 dans notre modèle) ; les effectifs réellement décimés sont en faut moins importants que ne le laissait supposer la baisse des effectifs en 1970, et nombre d'oiseaux, après une saison d'absence à la colonie, seraient revenus se reproduire en 1971.

La première hypothèse est peu vrassemblable si l'on considere la situa ton démographique dans les deux grandes colonies voisines : Great Saltee et Lui-dy où les cinétiques, générale au cours de la période 1962-1972 et ponctuelle lors de l'accident, sont tout à fait comparables. La deuxième ne suffit pas pour expliquer la remontée des effectifs à 5.77 couples en deux ans (1971-1972) car la classe de 4 ans, considérée au mieux dans sa totalte, ne compte en 1970 et en 1971 qu'environ 500 individus pour chacune des années, ce qui mettrait les effectifs de 1972 à un grand maximum de 2.511 + 250 + 250 - 3000 couples. La dérnière hypothèse nous paraît la plus plausible pour expliquer une telle reprise des effectifs. Aucune confirmation n'est expendant possible car le suivi d'oiseaux marqués dans ce secteur n'a été entrepris qu'en 1973.

Cette simulation montre bien qu'à la suite d'un accident démographique, pourtant antérieur de plusieurs mois à la date moyenne de ponte, un phénomène inhabituel est intervenu. Cela nous permet raisonnablement de penser que la baisse accidentelle des effectifs est due à une absence de reproduction pour une bonne part d'entre eux.

(à suivre)

-

ANNEXE

Tableaux de reprises ayant donné lieu à des estimations de taux de survie

0-1 4-\$ 2-\$ 3-4 4-5 5-6 4-7 5-8 8-5 5-8 400 AND GAR GAR GAR GARGE GARGE GARGE

Echantillon nº 1: Guillemots de Troil bagués comme poussins à Helgoland de 1933 à 1943 (MEAD 1974, STECHOW 1938, SCHLOSS 1969) NE 346495 RNKÉE Total 0-4 4-\$ 1-5 1-6 1-5 5-6 1-7 7-8 2-9 5-9 4-9 4-9 4-9 4-9 5-4 4-5 1961 7 Ιo 2 00 1013 14 D 1 1966 32 2 4 3 4 46 11

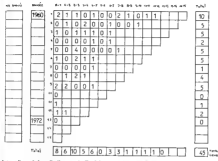
Echantillon n° 2: Guillemots de Troil bagués comme poussins à Helgoland entre 1961 et 1966 (Schloss 1969, 1973, 1977).

Tutal

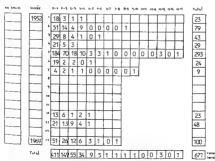
83 11 14 6

136 TOTAL

163



Echantillon nº 3 Guillemots de Troil bagues à l'âge adulte en Grande-Bretagne de 1960 à 1972 (BIRKHEAD 1974, MEAD 1974).



Echantillon n° 4: Guillemots de Troil bagués comme poussins à Terre-Neuve de 1952 à 1969 (données médites fournies par le Fish and Wildlife Service).

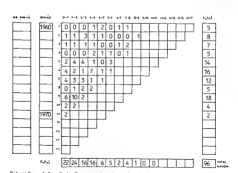


Echantillon n

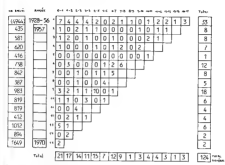
5 Guillemots de Brunnich bagués à l'âge adulte à Cape Hay et Digges Sound (Canada) en 1955 et 1957 (données médites fournies par le Fish and Wildlife Service)



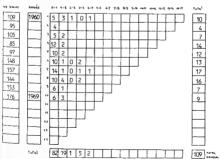
Echantillon nº 6 Guillemots de Brunuch bagués comme poussins à Cape Hay et Digges Sound en 1955 et 1957 (données inédites fournies par le Fish and Wildlife Service)



Echantillon nº 7. Petits Pingouins bagués en Grande-Bretagne entre 1960 et 1970 (LLOYD 1974, MEAD 1974),



Echantillon nº 8 Macareux moines bagués à l'âge adulte en Grande Bretagne entre 1928 et 1970 (MEAD 1974).



Echant, lion nº 9 · Guillemots à miroir bagués comme poussins en Suède entre 1960 et 1971 (OSTERLOF 1960-1970).

Le régime alimentaire du Dendrocygne fauve (Dendrocygna bicolor) dans le delta du Sénégal; comparaison avec la Sarcelle d'été (Anas querquella) et le Dendrocygne veuf (D. viduata)

par Bernard TRÉCA

I — INTRODUCTION

Dans le cadre d'une étude portant sur les dégâts causés par les oiseaux d'eau aux cultures de riz dans le delta du Senégal, nous avons déjà étudie le régime alimentaire de la Sarcelle d'été (Anas querquedula) (TRECA 1981 a) et celui du Dendrovogne veul (Dendrovogne viduata) (TRECA 1981 b). Il s'agu en effet de déterminer les préférences alimentaires des canards, ce qui permet de mieux cerner les raisons qui leur font fréquenter les rizières ou ils sont susceptibles de commettre des dommages.

Les populations de Dendrocygnes fauves (Dendrocygna bicolor) sont beaucoup moins abondantes dans le delta du Senégal (1000 à 5000 individus) que celles des Dendrocygnes veuis (5000 à 45000 individus) ou des Sarcelles d'été (30000 à 130000 individus) (ROUX et al. 1978). Alors que la Sarcelle d'eté, migrateur paléarcique, n'y est présente en nombre important que de septembre à mars, les dendrocygnes, espèces afro-tropicales, y sont observéus in tendre de la control d'année. Leurs effectifs peuvent néanmoins varier de façon impor lante en raison d'un cratistems easser prononcé dans l'exploitation de milieux dont les capacités trophiques connaissent d'importantes variations liées au climat sahélien

Les dendrocygnes nichent au Sénégal, le Dendrocygne veuf pendant la saison des pluies, de juillet à septembre (MOREL 1972), le Dendrocygne faust irrégulièrement, mais apparemment toute l'année (obs. pers. et MOREL 1980)

Ce travail repose sur l'étude de 561 contenus stomacaux, 182 de Sarcelles d'été (TRECA 1981 p), 252 de Dendrocygnes veufs (TRECA 1981 b) et 127 de Dendrocygnes fauves (70 mâles et 57 femelles prélevés entre 1975 et 1979, Tabl. 1).

L'Oiseau et R.F.O., V 56, 1986, nº 1

TABLEAU I. Dates de prélèvement des Dendrocygnes fauves, par saison et par mois

1		٠			٠			ı							
Janv	75	!	janv	75	ŧ	jany	77	9	janv	78	1	jarv	79		
, ,		٠	- h		٠	- 3		,	à		,	à			
! d&c.	75		déc.	75		déc.	77		déc.	78		dec	79		
1								ı							
							3	ı	12	7				ianvier - 15	
i									13			- 1		février = 13	
								٠			5	÷		mars = 5	
1	0							ì				ŏ		avril = 19	
								î				10		mai 11	
														141n = 6	
					:							- 7		1411let = 5	
		:			3							2		Jennier - 2	- 1
		5					,							ap0t + 15	
	1		12	2								5		septembre - 18	
					3									octobre « 0	
			1		1						÷	7		novembre × 8	
					٠	12	,				٠			décembre = 12	
					÷	-					÷			orcean a - Vr	
1 1			15	į.		25	5	4	23		i	52		Total = 127	

II — MÉTHODOLOGIE

Les techniques d'analyse sont identiques à celles qui furent utilisées pour l'étude du régime alimentaire de la Sarcelle d'été (TRÉCA 1981 a) et du Dendrocygne veuf (TRÉCA 1981 b) : pesage des graines en poids secs et comptage des proies animales, d'ailleurs peu nombreuses.

III — RÉSULTATS

1) Nourriture végétale.

Les Dendrocygnes fauves du delta du Sénégal consomment principalment des graines, parfois des tubercules de Cypéracées et des oogones de Characées. Les graines sont identifiables presque toujours dans le jabot et le plus souvent dans le gésier. Cependant, les plus rarement consommées n'ont pas toujours pu être formellement déterminées; aussi les avons-nous regroupées dans la catégorie « divers ».

Le tableau II présente la variation au cours de l'année des pourcentages de chaque catégorie de graines consommées et la moyenne pour toute l'année. Le riz cultivé vient en premier lieu — 34 % du régime alimentaire, surtout au moment des semis, en juillet, et pendant la mosson, en décembre — suivi par les graines d'Echmochloa colono (27 %), de Limnanthemus sene galense (15 %) et de Nymphea sp. (11 %). Ces quatre types de graines représentent donc à eux seuls 87 % du régime alimentaire des Dendrocygnes fauves, les autres graines ou nourritures végétales ne revêtant que peu d'importance en moyenne annuelle, bien que les Dendrocygnes fauves recher chent, par exemple, les tubercules de Cypéracése nami (92 % du régime de ce mois) et encore un peu en juin. Les Dendrocygnes veufs, quant à eux, recherchent ces tubercules en avril, mai et unu fTsECA 1981 b).

Le tableau III compare les régimes alimentaires (moyennes annuelles) de la Sarcelle d'été, du Dendrocygne veul et du Dendrocygne fauve. Nous constatons que les Nymphéacées, les Cypéracées, les graines d'Echnochloa colona, revêtent plus d'intérêt pour la Sarcelle d'été que pour les dendrocy-

FABLEAU II — Dendrocygnes fauves , poids secs des différentes especes ou familles de graines, tubercules et oogones, en % du poids total de nourriture végétale, par mois et movenne sur l'année

			-	. :	1 1									
			F		. "									Noyeare
PHONESTEET	Nymphea sp.		156 881		0.01									
4-4-04000														
**		-	****	una- 1	-			***		- 1		ter I		
CYPERACTES	Scirpus se Picreus se.	4,35	0,51	3,591	2,28	0.021	0.88	0.08	0.28	3,241		0,08	1,531	0,88
	Tubercules					92,03	4,22	. ,					'	4 20
	Eshtanshina minan	0.10						·	-1.			2.7		
(ROMENEES	Panicam lactum Sutres graminées		2,28		'	0.70	0.27	0.61		2,87		0 635	0 209	0,42
	autres grantitées			2,40	3,32	4,601			0 83 1	2 56		8.15	0.04	5 12
					****				-					
des twanters	. I miantifemun senegaliense	136 37	1 5 61	71 26 9	93 64	1,58	_	0.05	0,014	0 09	-	22 85	7 11	14,53
CHARACEES	Chara sp. (eogones)	. 2, 36	5,61	22, 15!	0.64			0 01		2,311		0 024	3 12	0,73
PLANTES	Deuth entire		1.69			- :								
	Dryza satiya		, ,, &				10 24	99 74:3	1 12 5	4,12			73,121	33,78
CIT. 1 IVEES	Oryzu breviliquiata	0.31	0.335						- 1				1,66	1 32
DIVERS		0.00	. 6 241	0.00							****			4.6
												0,15	0,26	1
	Nombres d of seaut	15	1 13	5	.9	+3	6	5	15 *	18	0	В	.2	T : .27

TABLEAU III. — Régimes alimentaires (moyennes sur l'année) comparés des Sarcelles d'été, Dendrocygnes veufs et Dendrocygnes fauves, en % de poids secs.

*** *								
			Sarcelle.		Rendencus	Tegr	Dendrocyg	ne!
			d'ft4	1	want	,,	faure	-
			*******					-
NYPHEACEES	Nymphea sp.		25, 94	1	17, 55		11 .4	
	Tubercules		0	- 1	1.06		0 .4	
2000000		- 11		- 1	1,00		0	
CYPERACSES.	Scirpus sp , Picrese	5 an i	16. 27		4 67		0,88	
	Tuberquiles	2.00	0.90	- 1	3.50	- 1		
	1306-Cales				3 30	- :	4,20	- 3
	February 12							
GRAMINEES	Echinochica colona		37, 43		23, 26		28 77	
OKHANIME C2	Panicum Taetum		0,56	- :	7,49		0.42	
	autres grantinées		0,74		0,32		5 12	
		1	-					
GENT LANGUEES	. I measthemum senegal	leose1	1,61		5 68		14,53	

CHARACEES	Chara sp. (cogones,		7 46		1 44		0.73	,
****							-1.0	
PLANTES	Oryza sativa		2,16		20,80		33 78	-
CULTIVEES	Oryza brevilloulata		6,91		9,75		1 32	
	77.74		,				A JE	
DIVERS			1.03	- i	4.50	4	1.11	
		- 1	, 0,	- 1	- 30	-	2,11	
	Nombres d diseaux		182		252	-	127	
			100		6.56		267	

gnes. En revanche, la part du riz cultivé y est pratiquement nulle, alors qu'elle représente respectivement 21 et 34 % de l'alimentation des Dendrocygnes veul et fauve.

2) Nourriture animale.

Sur les 127 contenus stomacaux de Dendrocygnes fauves examinés, seuls 4 recelaient quelques proies animales. Comme chez les Dendrocygnes veufs (TRECA 1981 b), la nourriture animale n'intervient pratiquement pas dans le régime alimentaire des Dendrocygnes fauves, contrairement à ce qui est le cas chez la Sarcelle d'été (TRECA 1981 a). Au total, nous avons trouvé chez les 127 Dendrocygnes fauves examinés. Gastéropodes, 19 larves de Trichoptères, 2 larves d'Odonates et à deux reprises en mai 1979, de minuscules cocons d'insectes en assez grande abon dance — 2,6 et 1,5 g au total. Rappelons que nous avions trouvé (TRÉCA 1981 b) à trois reprises des cocons identiques chez les Dendrocygnes veufs, mais en uavier.

3) Gravillons.

De petits grains de quartz, de latérite, éventuellement des débris de coquilles servent à broyer les graines dures dans le gésier. Leur quantite varie d'un individu à l'autre, mais également selon les saisons. Par ailleurs, la variation de leur poids moyen par estomac peut être très importante selon les mois (Fig. 1) et on en observe quarte fois plus en juin qu'en novembre La probabilité pour ou'une telle distribution soit due au hasard est

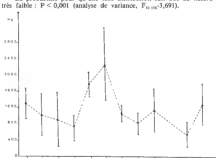


Fig. 1. — Dendrocygne fauve. Poids moyen de gravillons et écarts-types.

4) Formes de remplacement.

— Plombs: contrairement à ce qui est le cas en Camargue (TAMISIER 1971), la pression de chasse est faible dans le delta du Sénégal et les plombs perdus peu nombreux. Aussi, nous n'avons trouvé un plomb dans le gésier que chez 2 de nos 127 Dendrocygnes fauves (1,6 %).

— Embases de grains de riz : le point d'insertion d'un grain de riz sur son support est une partie spécialement dure qui n'est digérée que lentement dans le gésier (TAMISIER 1971). Ces embases peuvent jouer un

rôle dans le broyage des aliments. La figure 2 montre les fréquences de rencontre des embases ainsi que celle des grains de riz (cultivé et sauvage).

Les premières se rencontrent en général plus souvent que les seconds car elles peuvent séjourner plusieurs jours dans le gésier. Sur la figure 2, nous constatons que leur courbe de fréquence est décalée vers la droite par rapport à celle des grains de riz, ce qui montre que leur apparition et leur dispartition dans les estomacs est en retard de plusieurs jours par rapport à celles des grains de riz.

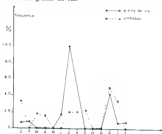


Fig. 2. - Fréquence de rencontre des grains de riz et des embases.

IV — SÉLECTION DE LA NOURRITURE

Les valeurs mentionnées dans le tableau II nous montrent les variations mensuelles du régime alimentaire, mais ne rendent pas compte de la préfétence exclusive de certains individus pour certans types de graines.

Nous pouvons obtenir une autre image du régime alimentaire en calculate fréquences d'occurrence de chaque espèce de graine, c'est à-dire e nombre d'estomacs où l'on trouve au moins un exemplaire de cette graine par rapport au nombre total d'estomacs examinés (Tabl. IV).

La comparaison des tableaux II (abondance) et IV (fréquence) est intéressante puisque plus de 50 % des Dendrocygnes fauves consomment des graines de Cypéracées alors que celles-ci ne représentent que moins de 16 des graines ingérées. A l'opposé, nous constatons que moins de 16 % de ces canards absorbent du nz cultivé Oryza sariva, mais cela suffit pour que ce nz constitue près de 34 % du régime alimentaire étudié.

Il est donc possible de définir quatre groupes d'aliments végétaux selon la fréquence et l'abondance de leur consommation :

 Fréquemment consommés et en grande abondance : Nymphea sp , Echinochloa colona, Oryza sativa.

			-													
			3	F .	75	1 A	3	5 1	J	JIA	5 !	0	N.	, D	1.	F+2, 8815
								- 1	٠.	and one					10.00	
	Nymohea so.		0	5	. 0	1			0	1 ! 1	6	8	1 5	2	18 90 3	7,10
! NYMPHEACEES	1	-						1							***	
, manpieces	tubercules		0	0	0.1	0	1.0	D	0	0 : 0	0 '	0	0	0 1	0	0
					·		.1				!					
	Scirpus sp , Picreus	52-	10	: 6	3	5	1.1	1	5	3 1 8	11	9	5	9	50,39	18,93
CYPERACEES	! babercules	-		0				,	,	0 1 0	0 :	0	n	0	2,36	0,89
				۰			. '									1,05
	I Eshimochles coloss		2	6	D	2	4 1	1	3	517	9	0	5	1 5	35.43	13.31

TABLEAU IV Fréquence de rencontre des différentes protes végetales. Dendrocygnes fauves

3 55 GRAMINEES | Panicum lantum l autres graninées 10.05 GENTIANACEES! Linnartheman seriesa ense 10 5 4 18 4 0 1 3 2 0'. 0 4 9 CHAPACEES ' (hara sp. (cogones) 2 40 PI ANTES 0 1 0 1 0 1 1 5 7 0 0 5.92 ! Oryza sativa 0.0 0 0.0 0 0 0 0.3 CULTIVEES | Oryza brevillow.ata 1 48 4'5 1'7 5 0'1 7'4 0 : 3 3 ! DIVERS 11 84 *T=266 15 T 100,0, T=127 hombres d'ofseaux 1.5 ! 13 5 19 .. ! 6 5 15 ! 18

- 2 Fréquemment ingérés, mais toujours en faible quantité: Cypéracées, Gentianacées, oogones de Characées, autres Graminées, graines diverses 3 - Rarement absorbés, mais en grandes quantités: tubercules de Cypéracées
- Artenient ausonos, mas en grandes quantités: tuocieurs de Cyperaces
 A Rarement consommés et en faible quantité: Panicum laetum, riz sauvage Orvza breviligulata.

Il n'a malheureusement pas été possible de mesurer les quantités de graines disponibles sur les terrains de gagnage, mais les Cypéracées, par exemple, y étaient abondantes. Les Dendrocygnes fauves ne recherchent donc pas les graines de Cypéracées, qu'ils rencontrent souvent mais ingérent n faible quantité. Nous avons montré (TRECA 1981 et b) que les Sarcelles

En revanche, les Sarcelles d'été comme les Dendrocygnes veufs se nourrissent surtout de graines de Nymphea sp., d'Echinochloa colona et d'Oryza sativa. C'est également le cas pour les Dendrocygnes fauves (Tabl. II). Ceuxci ingérent en outre une quantité appréciable de graines de Gentianacées (15 %) mais ne les recherchent pas puisque si 52 % d'entre eux consomment des graines de Limnanthemum senegalense, ce type de graine intervient pour à peine 15 % dans leur régime alimentaire.

d'été et les Dendrocygnes veufs ne les recherchaient pas non plus.

Nous avons montré précédemment (TRÉCA 1981 a et b) que les graines que les canards semblaient préfèrre étaient présentes en plus forte proportion dans le jabot que dans le gésier. Considérons un groupe de 57 contenus stomacaux dans lesquels plus du dixiéme de la nourriture se trouve dans le jabot. Ils appartiennent à des canards qui se sont gavés, probablement de la nourriture qu'ils préfèrent. A cux seuls, ces 57 contenus stomacaux représentent 94,49 % de la nourriture totale trouvée chez les 127 Dendrocy enes fauves étudiés.

Le tableau V montre les différences existant entre les contenus du jabot et du gésier. En moyenne, dans ce groupe de canards, le poids des grames (débris végétaux non compris) est supérieur dans le jabot à ce qu'il est dans le gésier, dans une proportion de 10,91/1. Si les canards avaient un regime alimentaire constant au cours de la nuit, le rapport, pour chaque cipce de graine, entre le contenu du jabot et celu du gésère serait alors egal à 10,91. En fait, les rapports obtenus (1/C) différent souvent de cette valeur, et un chiffre supérieur à 10,91 indique que les canards ont opéré un chox parmi les graines. On peut supposer que l'oiseau qui arrive sur

TABLEAU V Poids secs en mg, par espece de graines, des contenus du jabot (I) et du gésier (G) des 57 Dendrocygnes fauves ayant plus d'1/10° de leur nourriture dans le jabot

				J	-		G		3/6	
		-							****	
1	Nytohea sp		51	750			8 625		14.28	
	Cypéracées		- 1	960			365		1 50	
1	Tubercules de cyp	éracées	19	670			825		10,45	
	Echinochica colon	a	122	480			785		16,05	
	Pantoum Taetum	_		940			715		0.76	- 1
	autres grazinées		13	220			430	- 1	2 45	
	Limarthemum sene	Qa. 6856	49	875		12	225		4 08	
1	Chara sp.			145			260	- 1	0.12	
	Oryza satfya		162	860			4:0		30.10	
	Orvza brevilliquia	t s	- 5	300			335		15.82	
	Divers		3	285			605		5, 43	- 6
									0,70	- 1
1										
	TOTA:		439	005		24	490	- 6	M = 10 9	

un terrann de gagnage commence par absorber indifféremment tout ce qu'il rove puis, selon les disponibilités du milieu, choisit telle ou telle graine qu'il préfère. Celle-ci dévient donc, selon cette hypothèse, présente proportonnellement en plus grande quantité dans le jabot que dans le gésier et posséde donc un rapport J/G supérieur à la moyenne. On notera toutefois que la vitesse de transit peut être différente dans le jabot selon que les graines sont grosses ou petites, et que la vitesse de digestion dans le gésier peut être différente selon que les graines sont dures ou tendres.

De cette façon, il apparaît que les grames préférées sont, dans l'ordre, les cultivé Oryza sativa, Echinochloa colona, Nymphea sp. et le riz sauvage Oryza breviligulata.

En divisant le rapport J/G par 10,91, il est possible d'effectuer des comparaisons avec les résultats obtenus sur les Sarcelles d'été et sur les Dendrocygnes veufs (TRÉCA 1981 a et b) (Tabl. VI). Si le rapport est supé-

TABLEAU VI - Comparaison des rapports contenu du jabot contenu du gesier

^{*} Les consommations de ces graines étant très faibles, les chiffres n'auraient pas de signification

	-					**********
		iarcelle d'é	té '	Dendrocygne yeuf	•	Dendrocygne Fauve
V 00						
Nymphea so		1.97		2,21		1.31
. Tubercules de Eypéracé	ies.			~,		.,
Cypéracées		0,04		0.26		0.14
 Tubercules de Cypéracé 	ės.			0.35	1	26.0
Echinochica colons		1.17		1 36		1.65
Panicus Taetus		1.72		1.41		0.07
Autres graminées				0.50		0.22
Limanthenum seneralen	se I	0.39		0.33		0.37
Chara sp. (oogones)	_	0 43		0.06		0 01
Oryza sativa		1 35		1.56		2 75
Oryza brevilloulata		0.90		1 63	•	1.45
Divers		0,24		0.29		0.50

rieur à 1, les graines sont proportionnellement plus nombreuses dans le jabot que dans le gésier et sont donc recherchées par les canards. En revanche, s'il est inférieur à 1, les graines ne sont pas recherchées, bien qu'elles puissent être consommées en début de nuit, avant que le canard n'ait effectué son choix.

On peut constater que ce sont les mêmes graines qui sont recherchées par nos trois espèces, les Nymphéacées (Nymphea lotus et N. micranthia), Echinochloa colona, Panicum laetum (sauf pour le Dendrocygne fauve), Oryza sativa et O. breviligulata (sauf pour la Sarcelle d'été).

V — QUANTITÉS DE NOURRITURE CONSOMMÉE

Il est toujours difficile d'estimer la consommation de nourriture quotidienne d'un canard en liberté. En effet, au moment de sa capture, il peut n'avoir pas encore cessé de s'alimenter. Par ailleurs, la digestion commence au cours même de la nériode d'alimentation.

Pour estimer les quantités maximales de nourriture ingerées quotidienne met par les Dendrocygnes fauves, nous avons retenu les 5 mâles et les 5 femelles les plus gros consommateurs (Tabl. VII). Nous ignorons cependant si d'aussi fortes quantités d'aliments sont prélevées chaque jour

Si l'on estime entre 3 et 5 g la quantité de nourriture déjà digérée avant que le canard n'att rempli son estomac, la consommation quototienne serait de l'ordre de 25 à 30 g de nourriture. Pour les Dendroeygnes veufs, nous avions calculé une consommation de 20 à 25 g de graines fraîches par jour (TRÉCA 1981 b) et, pour les Sarcelles d'été, une consommation quotidenne de 12 à 17 g (TRÉCA 1981 d).

TABLEAU VII — Poids frais de graines consommées, en mg. les poids frais s'obtiennent en raioutant 11.61 % aux poids secs que nois avions mesures (TRECA 1981 a)

	,	nā1es	fem	elles
1		40 570		678
2		21 167 29 715		952 068
4		20 547	20	068
5		18 823	13	655
Moyenne		24 364 mg	21	745 ng

VI — IMPACT SUR LES RIZIÈRES

On pourrait supposer que l'abondance des grains de riz cultivé dans le régime alimentaire des Dendrocygnes fauves — plus du tiers — implique que ceux-ci commettent d'importants dégâts dans les rizières. En fait, leur impact est assez faible, du fait même que leur effectif est réduit. Si 2000 canards prélèvent 25 g de graines par jour, dont un tiers de riz, leur consommation maximale sera de 25 × 0.33 × 365 × 2000 — 6 tonnes de

nz par an, soit la production de 4 à 5 ha dans les conditions de culture qui sont celles du delta du Sénégal. De plus, une grande partie du riz cultivé a été consommée au moment des semis, de juillet à septembre, et les paysans, avertis de ce problème, augmentent en général les quantités semées d'un tiers, ce qui est suffisant, selon eux, pour obtenir de bonnes récoltes.

Dans les rizières, les Dendrocygnes fauves peuvent également, alors qu'ils consomment des graines autres que le riz, déraciner les jeunes plants de riz qui viennent d'être repiqués. Ces dégâts ne sont pas fréquents (TRECA 1978), et leur valeur reste très difficile à évaluer.

REMERCIEMENTS

Je tiens à remercier particulièrement tous ceux qui m'ont aidé dans cette étude, et entre autres : les Eaux et Forêts et Chasse du Sénégal, la S.A.E.D., la Direction du Parc National des Oiseaux du Djoudj, MM, F. ROUX et S. MANIKOWSKI pour la lecture du manuscrit et leurs commentaires

VAAMMIIZ

Analysis of the Fulvous Whistling-duck's Dendrocygna bicolor duct based on the examination of 127 gut contents collected between 1975 and 1979 in the Senegal della show that birds eat almost exclusively seeds; on an average 34 % cultivated rice, 27% Echinochloa colona, 15 % Lunnanthenum senegalense, 11 % water lily and 13 % seeds of other species. Food items are selected, and not left to chance. Thus, cultivated rice is preferred, then wild grass seeds, wild rice, and water lily seeds Very rarely some animal items are taken.

Comparison with the diets of Garganey (Anas querquedula) and White-faced Whistling duck (D. viduata) shows that the same seeds are taken by all three species, except for Panicum laetum which is not extensively taken by the Fulvous Whistling-duck. Garganey take little wild rice.

It is estimated that a Fulvous Whistling-duck's daily requirement is between 25 and 30 g net weight. Damage to rice fields is of little importance,

RÉFÉRENCES

- MCREL, G.J. (1972). Liste commentée des oiseaux du Sénégal et de la Gambie. ORSTOM, Dakar.
- MOREL, G.J. (1980). Liste commentée des oiseaux du Sénégal et de la Gambie. Supplément n° l'ORSTOM, Dakar-Hann.
- ROLX, F., MAHEO, R., et TAMISIER, A. (1978). L'exploitation de la basse vallée du Sénégal (quartier d'hiver tropical) par trois espèces de canards paléarcti ques et éthiopiens. Terre et Vie, 32: 387-415.
- TAMISIER, A (1971). Régime alimentaire des Sarcelles d'hiver, Anas crecca L., en Camargue. Alauda, 39: 261-311.

- TRECA, B. (1978) Evolution des populations d'Anatidés éthiopiens et estimations des degâts d'Anatides sur le riz dans le delta du Senégal. Cahiers ORSTOM, sér. Biol., 13: 339-345.
- TRECA, B. (1981 a). Regime alimentaire de la Sarcelle d'eté (Anas querquedu.a. L.) dans le delta du Sénegal. L'Oiseau et R.F.O., 51. 33-58.
- TRECA, B. (1981 b). Le régime alimentaire du Dendrocygne veuf (Dendrocygne viduata) dans le delta du Sénégal L'Oiseau et R.F.O., 51: 219-238.

B.P. 2528, Bamako, République du Maii

NOTES ET FAITS DIVERS

Le phénomène de la plongée intentionnelle chez les canards de surface

Des observations de plongées volontaires cher les canards de surface ont rarement été publiées dans la littérature ornithologique. On sait pour iant, comme GEROUDET l'a indiqué dans son ouvrage sur les palmipédes (1972, p. 105), que les adultes de différentes espéces en sont parfaitement capables. Plusieurs observations de ce type sont rapportées ici.

Observations.

A - Le 10 avril 1978, sur un canal proche de la mare du marais Vernier (PNR de Brotonne, 76), un Canard colvert Anas plapyrhynchos et tross femelles nagent de conserve, lorsque soudain le mâte plonge et d-sparát complètement pendant 2 ou 3 secondes. Il revient à la surface, portant dans son bec des herbes aquatiques dont il se nourrira par la surface.

B Le 23 mai 1980, un Canard colvert sauvage et ejonté, posé sur un « abreuvoir » rectangulaire de grande dimension dans une cour de ferme pres d'Octeville (76), plonge à plusieurs reprises, à quelques minutes d'inter valle. Le mouvement de son bec, fors de son repos en surface, permet de penser qu'il é'est alimenté pendant ses plongées.

C - Le 22 août 1982, à Evian, sur le lac Léman (74), devant l'embarcadere de la vedette tourrstique, plusieurs Canards colverts, une Poule d'eau et cinq foulques nagent à la recherche d'aliments. En l'espace de 10 minutes, quatre Canards colverts plongent pendant quelques secondes, sous pluseurs d'azilnes de cm d'eau. Il semblent, à cette occasion, nettoyer leur plumage

D - Le I^{et} décembre 1985, sur l'un des étangs du petit parc animalier de la pépinière de Nancy (54), un mâle et une femelle de Canard colvert puis un Canard pilet Anas œur plongent pendant quelques courts instants, disparaissant ainsi complétement de la surface, probablement également pour nettoyer leur plumage.

Remarques et conclusions.

Dans toutes ces observations, les canards quittent complètement la surface et, pour ce faire, ils s'élancent par un plongeon de tête — ce rapide mouvement ne rappelant cependant que de très loin, pour son efficacité, le « saut » des canards plongeurs.

Les canards de surface qui plongent le font intentionnellement, pour accomplir une action: collecte de nourriture ou nettoyage du plumage Ils ne restent cependant que quelques secondes sous l'eau et, contrairement aux autres oiseaux plongeurs, ils ne parcourent pas de grandes distances, quelques dizaines de centimètres tout au plus. Il est plus difficile de juger de l'efficacité de ces plongées par la profondeur maximale atteinte. Lors de nos observations, elle a varie entre 10-20 cm (cas D) et 50 cm (cas A et B).





le canord de surface pénètre sous l'eau en se propulsant d'une façon questment parallèle à la surface : perte d'énergie cynétique et donc d'efficacité.

le canard piongeur se propulse par un petit saut qui le possitionne perpendiculariement à la surface : économie d'énergie et péné tration accrue.

sausis au même instant

En raison de sa morphologie (position des pattes très centrale par rapport au corps) et des caractéristiques mécaniques de son plumage, la dépense énergétique nécessaire pour l'immersion et la stabilisation, même de courte durée, dont être très nettement supérieure chez le canard de surface à ce qu'elle est, dans les mêmes conditions, chez un canard plongeur. Ce qui explique pourquo ces actions sont relativement ponctuelles et limitées dans le temps.

Référence.

GEROUDET, P (1972) - Les Palmipèdes. Delachaux et Niestlé, 3e éd.

C KRATZ

T. VINCENT

6a, rue de la Chapelle, 57600 Forhach. Muséum d'Histoire naturelle, Place du Vieux-Marché, 76600 Le Havre.

Nidification du Tadorne de Belon (Tadorna tadorna) en Eure-et-Loir en 1985

Le 21 avril 1985, prospectant une zone de trois gravières située en bordure du Loir, à Saumeray près de Bonneval, j'observe un couple de Tadornes de Belon cantonné sur un banc de sable. Le 28, le mâle, qui possède une protubérance nasale très peu développée, poursuit au vol, à

deux reprises, un Canard colvert Anas platyrhynchos qui le survole comportement qui sera également observé à plusieurs reprises les 1er et 5 mai. Le 1er mai, il parade avec des mouvements du cou, ce qu'il fera

de plus en plus fréquemment jusqu'au 5.

Aucune observation n'est effectuée entre le 5 et le 15 mai. A cette date, le mâle stationne seul sur un îlot. Le 19, il est observé en compagnie de la femelle, déplumée à la poitrine, qui s'alimente puis se baigne Le couple s'envole après 15 min, en direction de la seconde gravière, site probable du nid, qui n'a toutefois pas été recherché afin d'éviter tout abandon. Le mâle revient au bout de 10 min. pour se poser à nouveau sur la première gravière. Par la suite, la femelle ne sera observée en compagnie du mâle qu'à une seule reprise, également pendant un temps assez court

Dans la matinée du 16 iuin, à 7 heures, sur la seconde gravière, le couple de Tadornes, méfiant mais relativement peu farouche, surveille étroitement six poussins. Le mâle se montre très agressif à l'égard de Canards colverts posés sur le plan d'eau, qu'il poursuit au vol à plusieurs reprises, revenant ensuite auprès de la femelle et des jeunes. Les 7 et 14 juillet, trois des six jeunes plongent pendant quelques secondes. Le 21, les deux adultes, affectés par la mue, sont présents avec leurs six jeunes sur la trossème gravière - les poussins volent peut-être déjà. Le 29, les six jeunes se reposent ensemble sur un îlot de la seconde gravière, mais les adultes ont disparu et ne seront plus revus par la suite. Trois des jeunes s'envolent vers la première gravière, tandis que les trois autres, volant plus maladroitement, regagnent à la nage leur îlot. Dès lors, ils vont progressivement disparaître. Quatre d'entre eux sont encore présents le 4 août, et un seul le 15 août. Le site est définitivement abandonné le 18 août,

Ajoutons enfin qu'un Tadorne de Belon adulte avait déià été observé sur la première gravière en mai 1982 et en mai 1983 (obs. pers.).

> Olivier BOUGNOL 11, rue Laromiguière, 75005 Paris.

L'ornithochorie dans les garrigues languedociennes : les petits passereaux disséminateurs d'importance secondaire

1 - Introduction

La dissémination des plantes à fruits charnus est assurée dans les garrigues languedociennes par 5 espèces principales d'oiseaux : la Fauvette à tête noire (Sylvia atricapilla), la Fauvette mélanocéphale (Sylvia melanocephala) et le Rougegorge (Eruthacus rubecula) pour les espèces de petite taille, la Grive musicienne (Turdus philomelos) et le Merle noir (Turdus merula) pour les espèces de taille moyenne (DEBUSSCHE et ISENMANN 1983, 1985 a et b, non publié). Ces espèces sont des disséminatrices actives par

leur frugivorie marquée, leurs effectifs et leur durée de présence dans la région, restituant aptes à la germination les graines des plantes après consommation des fruits (DEBLSSCHE 1985). D'autres espèces peuvent être qualifiées de secondaires dans la dissémination parce qu'elles ont des effectifs plus restreints et/ou une durée de présence plus faible dans la région que les espèces principales. Certaines, parce qu'elles consomment abondamment des fruits, comme par exemple la Fauvette des iardins (Sylvia borin) ou la Grive mauvis (Turdus iliacus) (DEBUSSCHE et ISENMANN 1985 c). iouent un rôle non négligeable, alors que d'autres, comme par exemple le Traquet pâtre (Saxicola torquata), sont certainement très accessoires dans le processus de dissémination. Les espèces de taille moyenne disséminatrices d'importance secondaire, outre la Grive musicienne et le Merle noir, espèces principales, sont essentiellement les Turdidés du genre Turdus (ORSINI et ISENMANN 1985 pour Monticola solitarius) et irrégulièrement l'Etourneau (Sturnus vulgarisi. Les petites espèces disséminatrices d'importance secondaire sont au nombre de 10 dans la région de Montpellier. Ce sont : - 3 Fauvettes « méditerranéennes » (Sylvia cantillans, S. hortensis et S. undata) (DEBUSS CHE et ISENMANN 1983): - 2 Fauvettes présentes uniquement lors des migrations (Sylvia borin et S. communis); - 4 petits Turdidés (Luscinia megarhynchos. Phoenicurus ochruros, Phoenicurus phoenicurus et Saxicola torquata); - 1 Muscicapidé (Ficedula hypoleuca). Nous traiterons ici de la consommation de fruits chez ces 7 dernières espèces.

2 _ Matériel et méthodes

Les données présentées et discutées ici provennent toutes de la région des garriques de Montpellier (43°39°N/03°52°E) sous climat méditerranéen sub-humide; elles ont été recueillies de 1981 à 1985. La détermination de l'ensemble des espèces consommatrices de fruits et disséminatrices (princr pales et secondaires) à été réalisée par : 1) l'examen des contenus stomacaux de 850 oiseaux trouvés morts sur les routes, 2) l'analyse de puisieurs centaines de crottes provenant d'oiseaux capturés au filet japonais, et 3) plusieurs centaines d'heures d'observation. L'espèce frugvore a été définie commé disséminatrice lorsque les graines des fruits charus ont été trouvées intactes dans l'estomac ou dans les crottes, ou lorsque cette aptitude disséminatrice était connue par ailleurs.

Les contenus stomacaux et les crottes ont été examinés sous microscope (× 50); la détermination des plantes dont les fruits ont été consommés a été réalisée grâce à une collection de référence complète des fruits de la région. En ce qui concerne les petites espèces disséminatrices secondaires, outre les observations directes, le matériel suivant a été utilisé a

- Fauvette des jardins (Sylvia borin): 3 contenus stomacaux (août-octobre)
- et 5 crottes (août-septembre);

 Fauvette grisette (Sylvia communis): 1 crotte (septembre);
- Rossignol (Luscinia megarhynchos): 12 contenus stomacaux (mai-juillet)

et 5 crottes (avril-août):

- Rougequeue noir (Phoenicurus ochruros): 3 contenus stomacaux (novembre-février) et 10 crottes (décembre-février);
- Rougequeue à front blanc (Phoenicurus phoenicurus): 5 contenus stomacaux (avril-septembre) et 4 crottes (avril-septembre);
- Traquet pâtre (Saxicola torquata): 10 contenus stomacaux (toute l'année) et 4 crottes (septembre-février);
- Gobernouche noir (Ficedula hypoleuca): 2 contenus stomacaux (septembre) et 7 crottes (août-septembre).

3 — Résultats

a) Sylviidés.

La Fauvette des jardins est incontestablement l'espèce la plus frugivore des l'espèces féudiés de ; l'otos les contenus stomaœux et les crottes analysés contenaient des restes de fruits avec une proportion volumique comprise entre 90 % et 100 % pour 6 échantillons sur 8. Les fruits sont accompagnés dans la moitié des échantillons par des insectes (coléopières et fourmis surtout) et dans 2 échantillons sur 8 par des débris de feuilles. Nous avons rouvé, avec un matériel restreint, que 6 espèces de plantes étaient disséminées par la Fauvette des jardins (Tabl. I); il est très probable (MADON 1927, KROLL 1972, BRENSING 1977, THOMAS 1979, HERRERA 1984) qu'elle disséminé en fait toutes, ou presque, les espèces dont les fruits sont mûrs metre fin août et fin septembre, pic du passage migratoire (BLONDEL 1966).

TABLEAU I. Plantes à fruits charnus spontances, introduites (*) et cultivées (**) et leurs disséminateurs definis d'après les contenus stomacaux (a), les crottes (b) et l'observation (c)

	Sy via born	Syvia commun s	Luscing megarlynches	Phoenicurus ochruros	Phoenicurus phoenicurus	Sax coia torquata	Ficedula hypoteuca
ornys sangumea	b _e c	b					Е
A tone asser up *						a	
Fittes car care	a,b						
Fragar a vesca				6			
venicera esrusca			c				
Parthenocissus quinquefol.a*				5			
Pigracia, rereb, oshus	a	c		c	6		
Pyracantha coccinea*				ь		a	
Rhus con area						c	
Pythia pereggina							
Riber jómetorius	3,0,0		b.c				
Sambuous nigra	b				3,6,6		h
Sophora japonicij*				c			
Fburnum ridius	ь			b			
fig son vergen							

Nous n'avons qu'un échantillon pour la Fauvette grisette qui contenat les restes de fruit de Cornus sanguinea. Cette fauvette a été observée consommant assidiment des drupes de Pistacia terebuthus. D'après BRENSING (1977) et HERRERA (1984), elle est une frugivore affirmée et elle dissémine probablement la plupart des plantes dont les fruits sont mûrs pendant son passage de la mi-août à la mi-septembre dans notre région (BLONDEL 1966).

Bien qu'elle consomme abondamment des fruits, la Fauvette des jardins ny qu'un rôle secondaire dans les processus de dissémination dans la garrigue de Montpellier, du fait d'effectifs relativement peu abondants et parce qu'elle n'est présente que pendant 30 à 45 jours. La Fauvette grisette a un rôle disséminateur encore moindre car elle est moins abondante pendant son séjour d'environ 30 jours dans notre région. Le passage printanier de ces deux espèces est sans incidence car les fruits disponibles sont alors très rares, soire absents.

b) Turdidés.

Présent d'avril à septembre, le rossignol est essentiellement insectivore; la totalité des échantillons contenait des invertébrés représentant 100 % du volume pour 16 d'entre eux sur 17. Les fourmis, coléoptères, araignes et iules forment la quasi-totalité du régime alimentaire observé. Un seu-chantillon contenait les restes de mûrs de Rubus ulmifolius. U'observation montre aussi que si le rossignol consomme des fruits (3 espèces recensées, Tabl. 1), c'est de manière plutôt irrégulière et rare (GéroUDET 1974, HER RERA 1984). En définitive, il a un rôle disséminatur très faible.

Le Rougequeue à front blanc est un nicheur à très faible densité dans notre région; au passage migratoire d'août et de septembre ses effectifs s'accroissent sensiblement. Comme le rossignol îl ne dissémine que des fruits d'été. C'est un insectivore (tous les échantillons contiennent des retes d'un sectes) qui consomme assez fréquemment des fruits (4 échantillons sur 9, parfois abondamment (2 échantillons avec 75 % de fruits en volume) (MEN-ZEL 1971. HERBERA 1984).

Le Rougequeue noir 'est présent toute l'année dans les garrigues de Montpellier, avec une densité faible s'accroissant en automne et en hiver par le passage et le séjour d'individus septentrionaux. C'est un consommateur d'insectes (présence d'insectes dans 11 échantillons sur 13) qui se nourri savez souvent de fruits (5 échantillons sur 13), parfois abondamment (exclus vement des fruits dans 2 échantillons), probablement surtout en hiver (ERARD 1959, MENZEL 1976, HERRERA 1978, 1984).

Comme le Rougequeue noir, le Traquet pâtre est présent toute l'année, ses effectifs se renforçant un peu lors des passages. Comme lui, c'est un insectivore, plus éclectique expendant dans le choix de ses proies (coléoptères, fourmis, hémiptères, chenilles, ulles, glomeris, chilopodes...). Il consomme des fruits (4 échantillons sur 14) au cœur de l'hiver, un peu, semblet-sil, en dernière extrémité lorsque les invertébrés deviennent trop rares. NI LEBEL RIER et RAPINE (1936), in GÉROUDET (1974), ne notent la consommation de fruits, au contraire d'HERRERA (1984) et JORDANO (1984, 1985) qu. lui attribuent cependant un rôle disséminateur três faible.

Parmi ces 4 espèces de Turdidés, ce sont, sans conteste, les deux rougequeues qui ont le rôle disséminateur le moins négligeable.

c) Muscicapidés.

Le Gobemouche noir ne fait que traverser, en assez grand nombre, les garrigues de Montpellier, lors de la migration (mi-août à fin septembre).

Insectiore (tous les échantillons contiennent des restes d'insectes qui représentent 100 % en volume dans 7 cas sur 9, il ne consomme des fruits que peu souvent (2 échantillons sur 9) et en faible abondance (BRENSING 1977, HERRERA 1984). Malgré des effectifs substantiels, il n'a donc qu'un petit rôle dan 1984).

4 - Discussion et conclusion

BERTHOLD (1976) a analysé et discuté les différentes catégories d'espèces frugivores de l'avifaune européenne : il n'y distingue aucune frugivorie stricte. Toutes les espèces frugivores sont en fait des omnivores préférant a tout moment de l'année une nourriture animale, à l'exception de la Fauvette à tête noire qui montre à certaines époques une nette préference pour les fruits. La Fauvette des jardins, dont le cas a eté abordé ici, n'a pas montré, toujours selon BERTHOLD (1976), une telle préférence. Malgré une frugivorie affirmée, elle consomme régulièrement des insectes. Le cas de la Fauvette grisette rejoint celui de la Fauvette des jardins, du moins en region méditerranéenne (HERRERA 1984, BRENSING 1977). Toutes les autres espèces que nous avons évoquées entrent dans la catégorie la plus riche regroupant les espèces pour qui la frugivorie est avant tout un complément plus ou moins important et plus ou moins régulier. Ce complément peut être, au moins en partie, hydrique (comme ce pourrait être le cas du rossignol, du Rougequeue à front blanc et du Gobemouche noir en été) ou compenser une pénurie de l'alimentation animale (cas du Traquet pâtre et du Rougequeue noir, insectivores hivernant en zone méditerranéenne où de telles périodes de pénurie peuvent apparaître au cours d'un hiver). Les fruits permettraient alors, dans ce dernier cas, à ces espèces de passer « quelques mauvais caps ». Quant au profit que les plantes ornithochores peuvent t.rer de la frugivorie d'espèces d'importance secondaire, il est probablement mineur si l'efficacité de la dissémination est avant tout d'ordre quantitatif; ces oiseaux viennent alors en complément de ceux de première importance augmentant le nombre de graines éparpillées. Mais on ne sait pas encore apprecier le rôle des différents disséminateurs sur le plan qualitatif Autrement dit, telle espèce d'oiseau disperse-t-elle mieux qu'une autre telle ou telle espèce de plante ?

Reférences.

BERTHOLD, P. (1976). — Animalische und vegetabilische Ernahrung omnivorer Singvogetarten. Nahrungsbevorzugung, Jahresperiodik des Nahrungswahl, physiologische und okologische Bedeutung. J Orn., 117 - 145-209

B. ONDEL, J. (1966). — Le cycle annuel des passereaux en Camargue. Terre et Vie, 20: 271 294.

BRINSING, D. (1977). — Nahrungsokologische Untersuchungen an Zugvogeln in einem sudwestdeutschen Durchzugsgebiet während des Wegzuges. Vogelwarte, 29. 44-56.

- Debussche, M. (1985). Rôle des oiseaux disséminateurs dans la germination des graines des plantes à fruits charnus en région mediterranéenne. Acia Oecologica, Oecol. Plant., 20: 365-374.
- DEBUSSCHE, M., et ISENMANN, P. (1983). La consommation des fruits chez quelques fauvettes méditerranéennes (SvIvia melanocephala, S. cantillans S. hortensis et S. undata) dans la region de Montpelher (France). Alauda, 51: 302-308.
- Debussche, M., et Isenmann, P (1985 a). Frugivory of transient and wintering European robins Ersthacus rubecula in a Mediterranean region and its relationship with ornithochory. Holarct. Ecol., 8: 157-163.
- DEBUSSCHE, M., et ISENMANN, P (1985 b). Le régime alimentaire de la Grive musicienne (Turdus philomelos) en automne et en hiver dans les garrigues de Montpellier (France méditerranéenne) et ses relations avec l'ornithochorie Rev. Ecol. (Terre et Vie), 40: 379-388.
- DEBUSSCHE, M., et ISENMANN, P. (1985 c). An example of Redwing diet in a Mediterranean wintering area. Bird Study, 32: 152-153. ERARD, C. (1959). - Quelques données bromatologiques sur le Rougequeue noir
- (Phoenicurus ochruros), Nos Oiseaux. 25: 13-16. GEROUDET, P. (1974). - Les Passereaux d'Europe. II. Neuchâtel : Delachaux et
- Niestlé. HERRERA, C.M (1978). - Datos sobre la dieta invernal del Phoenicurus ochruros
- en encinares de Andalucia occidental. Doñana, Acta Vertebrata, 5 : 61-71 HERRERA, C.M. (1984) - A study of avian frugivores, bird-dispersed plants and
- their interactions in Mediterranean shrubland. Ecol. Monogr, 54: 1-23 JORDANO, P. (1984). - Relaciones entre plantas y aves frugivoras en el matorral
- Mediterráneo del área de Doñana, Thèse Univ. Séville. JORDANO, P. (1985). -- El ciclo anual de los passeriformes frugivoros en el matorral mediterraneo del sur de España : importancia de su invernada y variac.o-
- nes interanuales. Ardeola, 32: 69-94. KROLL, H. (1972). - Zur Nahrungsokologie der Gartengrasmucke (Sylvia borin)
- beim Herbstzug 1969 auf Helgoland. Vogelwarte, 26 · 280-285. LEBEURIER, E., et RAPINE, J. (1936). - Ornithologie de la Basse-Bretagne, Save
- cola torquata, L'Oiseau et R.F.O., 6: 86-103. MADON, P. (1927). - Les deux Sylvies (Sylvia atricapilla et S. borin). Rev. Fran-
- cause d'Ornithologie, 11: 12-24. Der Gartenrotschwanz (Phoenicurus phoenicurus) MENZEL, H. (1971).
- Wittenberg-Lutherstadt : Neue Brehm Bucherei. MENZEL, H. (1976). - Der Hausrotschwanz (Phoenicurus ochruros). Wittenberg-
- Lutherstadt : Neue Brehm Bücherei. ORSINI, Ph., et ISENMANN, P. (1985). - Note sur le régime alimentaire hiverna-
- du Merle bleu (Monticola solitarius). L'Oiseau et R.F.O., 55: 45-46
- THOMAS, D.K. (1979). Figs as a food source of migrating Garden Warblers in southern Portugal. Bird Study, 26: 187-191.

M. DEBUSSCHE et P. ISENMANN Centre Louis Emberger (C.N.R.S.). B.P. 5051. 34033 Montpellier Cedex

Mise à mort d'un Etourneau sansonnet Sturnus vulgaris par deux Corneilles noires Corvus corone corone

Le 20 novembre 1985, en début d'après-midi, par temps couvert et food (quelques degrés au-dessus de zéro), un Etourneau sansonnet isolé, adulte apparemment valide, est perché sur la goutrière d'un des bătiments qui borde la place d'armes de la caserne Vauban à Auxerre (89). Soudam anc Corneille noire fond sur lui du haut d'un toit, le bouseule et l'entraîne au sol, agrippé par une patte. Une seconde corneille vient en aide à la première. Toutes deux donnent de vigoureux coups de bec à l'étourneau, qui est mantenu au sol par une patte par un des deux oiseaux. A notre paproche, les deux corneilles s'envolent. L'étourneau est mort, assommé.

D'autres observations, assez analogues, méritent d'être signalées. Des Cornelles nores ont été observées occupées à déranger, de façon répétée, des pigeons domestiques stationnés sur le même toit d'un bâtiment de la caserne, comme pour sélectionner des animaux affaiblis comme proies éventuelles Par ailleurs, le 6 décembre, une l'ourterelle turque Streptopelia decaocto, jeune et très peu farouche, a été attaquée par une Corneille noire.

> P. DELBOVE et F. FOUILLET C.M. 204, Caserne Vauban, B.P. n° 1, 89010 Auxerre Cedex

Une population nicheuse de Parus caeruleus ultramarinus Bp. sur l'île de Pantelleria (Canal de Sicile)

1. Aperçu historique

En 1954, MOLTONI (1957) nota sur l'île de Pantelleria, stuée dans ce canal de Sicile (entre la Sicile e la Turnisie), l'existence d'une petite population de Mésange bleue (Parus caeruleus) qu'il soupconna être de la sous-espèce ultramarnus Bonaparte 1841, du nord de l'Afrique. A la sute d'observations plus détaillées (MOLTONI 1971) et de la capture d'un specumen mâle, MOLTONI (1973) put confirmer la présence de cette sous-spèce à l'amtellera. Il s'agit ainsi de la seule population nicheuse extra-diricane de ce taxon. Cette découverte de MOLTONI nous semblant être passeq quasiment inaperque, nous avons jugé utile de lui consacrer la présente note en apportant de nouvelles données (BRICHETTI et VIOLANI, sous presse) en approfinofissant l'appartenance taxinomique de cette population insulare grâce à l'examen de l'abondant matériel conservé au British Museum Nix. Hist.) de Tring, au Musée Zoologique de l'Université de Cambridge, au Rijksmuseum van Natuurlijke Historie de Leyden et au Museo di Zoologiu de l'Université de Turniversité de Tambridge, au Rijksmuseum van Natuurlijke Historie de Leyden et au Museo di Zoologiu de l'Université de Turniversité de Turniversité de Turniversité de Turniversité de Turniversité de Cambridge, au Rijksmuseum van Natuurlijke Historie de Leyden et au Museo di Zoologiu de l'Université de Turniversité de Turniv

L'Osseau et R.F.O., V 56, 1986, nº 1

2. Distribution

La Mésange bleue (Parus caeruleus) est présente sous 3 sous-espèces en Italie: P. c. caeruleus L. dans l'Italie continentale et la Sicile. P. c. oglias trae Hartert en Sardaigne, en Corse et, peut-être, même sur l'île d'Elbr P. c. ultramarinus à Pantelleria (MOLTONI et BRICHETTI 1978). Selon D CARLO (1973), cette dernière sous-espèce « déborde sur les îles circumsici liennes et peut-être en Sicile où elle devrait être recherchée avec soin » A l'exception de Pantelleria, cela n'a jamais pu être confirmé jusqu'à present. Dans les îles Pélagie, elle n'a jamais été observée, tandis que les observations à Malte sont au nombre de deux dont une douteuse (SULTANA et GAUCI 1982). D'après VAURIE (1959), P. caeruleus est une espèce polytipique d'origine européenne avec, dans la région paléarctique occidentale. deux groupes de sous-espèces bien séparés par le plumage et la biométrie « caeruleus » pour l'Europe, le Proche-Orient et l'Asie du sud-ouest e. « teneriffae » des îles Canaries et de l'Afrique du nord. Les populations du groupe « teneriffae » se distinguent par des différences très marques dans la coloration du plumage, d'un bleu plus foncé.

3. Matériel étudié

Dans le but de comparer les 3 uniques spécimens en peaux de Mésangs bleue de Pantelleria conservés respectivement à Milan, Forli et Bresoia nous avons pris en considération des exemplaires appartenant à deux de 6 sous-espèces du groupe « tenerifiae » : d'une part, un lot de 76 originaires du Maghreb et, d'autre part, 14 de Cyrénaque en Libye (Tab.). D.

On peut exclure l'appartenance des trois spécimens de Pantelleria a la sous-espèce cyrenaicae Hartert 1922 de Libye qui est plus petite [Tabl II et Fig. 1] et dont la coloration bleu foncé de la nuque se continue sur le dos, tandis que chez les spécimens de Pantelleria et ceux du Maghre cette teinte s'y arrête et contraste d'une manière plus nette avec le do gris bleuté plus clair. Les longueurs d'ailes des trois sujets de Pantelleria s'intégrent également très bien dans l'échelle de variabilité des longueurs d'ailes obtenues sur des sujets du Maghreb (Fig. 1).

4. Pantelleria et sa population de Mésange bleue

Pantelleria est une île volcanique, qui doit son origine aux bouleverse mais méditerranéens des dernières périodes du Tertiaire et du Quaternait inférieur. Elle est donc géologiquement moins ancienne que les îles Pélage Egadi et Malte, dont les roches sédimentaires calcaires datent du Mésozonum

Avec Malte, elle est la plus grande île du canal de Sicile (83 km² env) . Seulement 70 km la séparent des côtes tunisiennes (cap Mustafa), tando que sa distance avec la Sicile est de 120 km (jusqu'au Capo Granitola près de Mazara del Vallo). En comparaison des autres îles voisines, Pantelier la présente un relief très accidenté. La Montagna Grande, résidu d'un cône volcanique, est le point le plus élevé de l'île (836 m); autoru d'elle s'élèvent 24 buttes, appelées « cuddie ». Selon plusieurs auteurs (cifés par

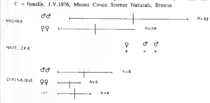
TABLEAU I - Biométrie de Parus caeruleus ultramarinus (Maghreb) et de P c. cyrenaicae (Cyrénaique). Les valeurs moyennes sont accompagnees de l'écart type et des valeurs extrêmes. N indique le nombre de spécimens examinés.

Age	Sexe	N	A. e (mm)	Queue (mm)	Cumen (pp)	Tarse (mm
			Parus	caeru.e <u>us ultramar</u>	tous (Maghreb)	
Ad	đ	52	62,9 + 2,7	10,4 ± 2,6	8,9 + 0,5	18,4 + 1,2
			57 - 68	45 - 57	8 - ID	.6 2
Ad.	Ω	24	59,4 + 2,7	48,7 +8	9,0 + 0,7	.7,7 ± .,3
	•		56 - 63	45 - 52	80	a 5 - 20
			Parus o	aery eus cyrenauci	ie (Cyrena que)	
Ad.	đ	5	58,4 ± 2,.	10,1 ± 1,00	8,6 ± 1,0	.7,6 ± 0,4
			36 - 6.	48 - 52,5	7,5 - 10	.78
Ad.	Q	5	57,. ± 0,7	47,2 ± 1,3	8.9 + 0,7	.7,2 ± 0,6
			16 - 18	46 - 48,5	80	16.53
Juv.		4	57,5 + 1,3	48,5 + 2,4	8,7 + 0,9	18,0 + 0,4
			56 - 59	47 - 52	8 - 10	.7 - 20

TABLEAU II. Dimensions (en mm) des trois spécimens de Parus caeruleus ultramarinus de Pantelleria

	A	В	Ć.
Aile	65	64	62.5
Queue	52	56	50
Culmen exp	9	9	9
Tarse	17	18	19

- A mâle, 24.III 1972, Museo Civico Storia Naturale, Milano, Nº 26527/27788.
- mâle, 29.XII 1976, Museo Ornitologico "F. Foschi", Forli, Nº 326/3127.



58 60

54 56

62 Fig 1 - La longueur de l'aile de Parus caeruleus ultramarinus (Maghreb et Pantelleria) et de P. c cyrenaicae (Cyrenaique). Le segment vertical indique la valeur moyenne.

64

68

66

MOLTONI 1973), son climat est typiquement méditerranéen ; les vents prédominants soufflent d'ouest.

A cause de sa nature volcanique relativement récente, Pantelleria preseu une végétation presque seulement d'immigration, due à l'invasion des peuplements végétaux après la genèse de l'île. La colonisation par l'homme n'y est prouvée qu'à partir du VIII siècle avant notre ère.

Les formations végétales (1) présentes sont les steppes méditerranéennes, les gartigues à Juniperus phoenicea et Quercus ilex, et les forêts d'abres à feuilles persistantes où domment Pruus pinaster, Pinus halepensis et Quercus ilex. Ces derniers s'étendent sur les rehefs (Montagna Grande, Cuddia Mida, Monte Gibelé, Cuddia Attalora) et constituent l'habitat principal de la Mésange bleue. Dans les zones les plus inaccessibles des reliefs, on trouve une végétation typique du climax de Quercetum illeus avec un certain degré de primitivité.

Quant à l'origine précise de la petite population insulaire de Parus caeruleus, elle reste entiètrement sujette à spéculation. Disons pour notre part que la présence de forêts a pu favoriser le développement d'une population nicheuse à partir d'une immigration ou d'une suite d'immigration favorisées par les vents prédominants d'ouest à partir de la côte orientale de Tunisie. L'absence d'une différenciation subspécifique par rapport aux oiseaux du Maghreb ne permet pas de dater le début de la colonisation qui peut cependant être très ancienne comme très récente, le flux d'immigra tion pouvant même n'être pas tari.

Les observations faites sur le terrain pendant toute l'année prouvent que la Mésange bleue s'y reproduit et y est sédentaire (des jeunes ont été observés en mai-juillet). La population est assez réduite : moins d'une centaine d'individus. Pendant la période de reproduction, la plupart des couples sont localisés sur la Montagna Grande entre 300 et 800 m, dans des forêts à feuilles persistantes (Pmus pinaster et P. halepensis) avec Quercus, Juniperus, Erica et Peistacia comme espèces caractéristiques du sousbois. Durant les autres saisons on observe ces oiseaux également plus bas dans les jardins et dans les jardins et dans les jardins et dans les villages, jusqu'au niveau de la mer

Le chant de la population de l'île rappelle souvent celui de Serinus sernus et sa structure mélodique est assez semblable à celle d'autres Mésanges bleues insulaires (par exemple celles de Corse et des îles Baléares)

(1) D'après les conclusions présentées par ACOSTINI (1973), la colonisation floristique de Pantelleria aurait eu lieu plus précisément pendant les périodes glaciaires du Quaternaire (Riss et Wurm), lorsque, à la suite de l'émerson des bas-fonds de la met Méditerranée et des terres peu profondes, il y aurait eu formation d'un pont discontinu entre les côtes africaines et scillennes, favorisant ainsi le processa d'immigration et dispersion de plusieurs taxa. Pinus hadepenses et P. pinusère, répandus le long des côtes du nord de l'Árrique et de la Sicile, gagnèrent ici une station de refüge importante, qui puis se maintenir même pendant l'isolement géographique utlérieur de Pantelleria. Selon quelques auteurs, cette population de P. pinuster grâce à son adaptation aux conditions écologiques de l'Île, aurait développé des caractères morphologiques et biologiques particuliers, il s'agirait d'un cas de néconfismen (sps. v cossyra »). Sur le continent nord-africain, la station de P. punuster la plus proche de Pantelleria est celle de Tabarka en Tunise. L'île, conclut AGOS TINI, n'est donc pas un frament d'aire autrécio plus étendue.

En conclusion, nous croyons qu'il serait très utile de continuer les recherches sur le terrain afin de mieux connaître l'écologie et l'éthologie de cette petile population et d'en garantir la conservation d'une façon efficace. Cependant, nous ne jugeons pas nécessaire de faire d'autres prélèvements d'individus pour d'autres examens sub-spécfiquéus pour d'autres examens sub-spécfiquéus pour d'autres examens des présents de la conservation de la co

Remerciements.— Nous remercions les directions du Museo Civico di Storia baturale de Millan, du Museo Civico di Scienze Naturale de Brescia, du Museo di Zoologia de l'Université de Turin, du British Museum (Natural History) de Tring (Subdepartment of Ornithology), du Zoology Museum de Université de Cambridge, du Rujksmuseum van Natuurlijke Historie de Leyden, et M. U.F. Foschi du Museo Ornitologico R. F. Foschi ve Boril, pour nous avoir permis d'examiner leur matériel d'étude. Nous sommes très reconnaissants à Davide CAMBI, à Mary Le Croy (AMNI), New York) et R. De NALROIS pour leurs nombreuses informations. Enfin, il nous est agréable de remercier P. ISEMMANN et J.-1. MARIIN pour leur correction du manuscrit et les suggestions dont ils ont bien voulu nous faire par

Références.

- AGOSTINI, R. (1973). Interesse fitogeografico e fitosociologico del Pino marittimo (Pinus pinaster Ait.) e del Pino d'Aleppo (Pinus halepensis Mill.) a Pantelleria. Lavori Soc. It. Biogeogr., Forfi, 3 (1972): 83-111.
- BRICHETTI, P., et VIOLANI, C. (sous presse). Sur la présence de Parus caeruleus ultramarınus Bonaparte, 1841, à Pantellena (Trapani, Canale di Sicilia). Proceedings du Colloque International sur les Vertébrés terrestres et dulçaquicoles des Iles Méditerranéennes, Evisa (Corse), octobre 1983.
- DI CARLO, E.A. (1973). Aspetti della migrazione degli Uccelli attraverso il ponte delle Isole circumsiciliane. Lavori Soc. It. Biogeogr., Forli, 3 (1972): 815-852.
 Moi rosti, E. (1957). — Gli Uccelli rinvenuti durante un'escursione ornitologica
- all'Isola di Pantelleria, Prov. di Trapani, nel giugno-luglio 1954 (29 giugno-21 luglio) con notizie su quelli noti per l'Isola. Riv. ital. Ornit., 27: 1-41
- MOLIONI, E. (1971). La Cinciarella algerina Parus caeruleus ultramarinus Bonaparte, è uccello sedentario nell'isola di Pantelleria (Trapani). Riv. Ital. Ornit., 41: 25-27.
- MOLIONI, E. (1973). Gli uccelli fino ad oggi rinvenuti o notati all'Isola di Pantelleria (Provincia di Trapani, Sicilia). Riv. ital. Ornit., 43: 173 437.
- MOLTONI, E., et BRICHETTI, P. (1978). Elenco degli Uccelli Italiani. Riv. ital. Ornit., 48: 65-142.
- SLITANA, J., et GAUCI, C. (1982). A New Guide to the Birds of Malta. Valletta: The Ornithological Society (Malta)
- VAURIE, C. (1959). The Birds of the Paleartic Fauna. A Systematic Reference.

 I. Passeriformes. London: Witherby

P. BRICHETTI
Gruppo Ricerca Avifauna Nidificante,
Museo Civico di Scienze Naturali,
Va Ozanam 4,
25100 Brescia.

C. VIOLANI
Dipartimento di Biologia Animale,
Piazza Botta,
Università degli Studi,
27100 Pavia, Italie.

AVIS

1er Colloque d'Ornithologie Pyrénéenne

Le "Groupe Grande Faune et Ecosystème Pyrénéen" et !" "Association Régionale Ornithologique du Midi et des Pyrénées" organisent un colloque les 13 et 14 septembre 1986 qui se tiendra à la Maison du Haut-Salat à Seix, Ariège.

Les thèmes suivants ont été retenus pour l'avant-programme : Biogeo gambie et avifaune pyrénéenne — Etudes spécifiques : Galliformes de montagne, grands rapaces, Corvidés — Avifaune des milieux montagnards pineraie à pins à crochets, milieux supra-forestiers — Migration transpyrénéenne — Prospective et recherches futures, projet d'un atlas ornithologique pyrénéen.

Pour tous renseignements, s'adresser à : A.R.O.M.P.-C.O.P., 57, rue Léo-Lagrange, 31400 Toulouse.

Observations d'oiseaux au Sri Lanka

"The Ceylon Bird Club (Sri Lanka National Section of IGBP) has maintained records of interesting bird sightings in this country for more than 50 years. The Club would be very grateful to receive notes of observations made by knowledgeable visiting ornithologists, especially from Europe Please send records, as early as possible after the visit, to Ceylon Bird Club, P.O. Box 11, Colombo, Sri Lanka".

Harles bièvres munis de bagues de couleur

Dans le cadre d'une étude, agréée par la Station Ornithologique Suisse, sur le statut du Harle beivre dans le bassin du Léman, un certain nombre d'individus ont été marqués à l'aide de bagues de couleur en plus d'une bague métallique. Ces bagues colorées sont jaunes, oranges ou blanchés et comportent une inscription de deux lettres (AA, AB, AC..., etc.) gravet de part et d'autre.

Il est demandé aux observateurs de bien vouloir transmettre les rensegnements suivants : lieu et date de l'observation, couleur de la bague, inscription de celle-ci ainsi que sa position (patte gauche ou droite). Toute précision supplémentaire, sera également la bienvenue.

tion de celle-ci ainsi que sa position (patte gauche ou droite). L'oute precision supplémentaire sera également la bienvenue.

Les informations sont à renvoyer à H. DU PLESSIX, Vieux Port, CH-1295 Mies, ou à la Station Ornithologique de Sempach, CH-6204 Sempach.

BIBLIOGRAPHIE

BIBLIOGRAPHIE D'ORNITHOLOGIE FRANCAISE

Année 1984

par M. CUISIN et E. BRÉMOND-HOSLET

I. REVUES ORNITHOLOGIOUES

- Alauda (Société d'Études Ornithologiques, 46, rue d'Ulm, 75230 Paris Cedex 05).
- 1984. F. 52, Nº 1 : Phénologie du stationnement des Anatidés en baie du Mont-Saint-
- Michel, V. SCHRICKE, pp. 1-30.
 Statut de l'Huîtrier-pie (Haematopus ostralegus) en baie de Somme F. SUEUR. pp. 51-55.
- Observation d'une Mouette de Franklin (Larus pipixcan) dans la région lyonnaise et mise au point sur le statut accidentel de l'espece en Europe. J.-P. SIBLET, Y THONNERIEUX. pp. 56-64.
- Premières indications sur la sédentarité dans son quartier d'hiver chez le Roitelet Imple-bandeau (Regulus ignicapillus). M DEBLSSCHE, P. ISENMANN. pp. 65-67, Utilisation des mids du Cisticole des jones par le Rat des moissons. A. CHARTIER. DD, 67-69.
- Un cas d'hivernage de la Fauvette grisette Sylvia communis dans la Somme. J. C. ROBERT. pp. 69-70.
- N.dification de l'Hirondelle de fenêtre (Delichon urbica) dans un lavoir M. MAU GARD, p. 71.
- Nº 2: Les observations d'espèces soumises à homologation en France en 1981 et 1982. Ph. Dubois et le Comité d'Homologation National. pp 102-125.
- Regroupements de mésanges, roitelets et grimpereaux en automne-hiver dans les Alpes Maritimes et comportement de recherche alimentaire J.-L. LAURENT pp. 126-144.

L Oiseau et R.F.O., V. 56, 1986, nº 1.

- Observation d'une Aigrette des recifs (Egretta gularis schistacea) en Camargue, en relation vraisemblable avec des importations en Allemagne. L. CISTA(pp. 145-146.
- Le Pluvier guignard Eudromias morinellus de passage en Provence. J. BESSON pp. 146-147.
- N° 3: Le Faucon pèlerin Falco peregrinus dans le sud du Massif Central de 1974 à 1983. J.-M. CUGNASSE. pp. 161-176.
- Observations sur le comportement de l'Aigle botté Hieragetus pennatus (Gmelin 1788). J. Carlon, pp. 189-203.
- La migration prénuptiale de trois espèces de Limicoles dans le Marais Pottevin (Sud Vendee), J.-J. BLANCHON, Ph. DUBOIS, M. MÉTAIS pp. 204-220. Comportement prémigratoire du jeune Circaéte Circaetus gallicus. Y. BOUDOIN
- pp. 221-225 Quelques observations sur la nidification du Pouillot de Bonelli Phylloscopus bonelli dans le Vaucluse. G. OLIOSO. pp. 226-231.
- Nº 4: La Chouette chevêchette (Glaucalum passerinum (L.)) dans les Alpes françases du sud : notes sur l'elevage des jeunes après l'envol C. CROCO, pp. 241-27 Recensement et distribution des nids dans une colonie plurispécifique de goélans (Larus argentaus, Larus fuscus, Larus marinus, P. Migor, J.-C. Linnas (Larus argentaus, Larus fuscus, Larus marinus), P. Migor, J.-C.
- pp. 248-255. Les observations d'espèces soumises à homologation en France en 1983. Ph. Dt. 80 S
- et le Comité National d'Homologation. pp 285 305. Un Plongeon à bec blanc *Gavia adamsii* dans les Deux-Sèvres en 1964 M G.I. MARD, M AUDURIER, M. FOUOLET, P. YESOU, pp. 310-311
- Ar Vran (Laboratoire de Zoologie, Faculté des Sciences de Brest).
- 1984. Tome XI, N° 1: Actualités ornithologiques du 16 novembre 1983 au 15 mars 1984. J.-P. ANNEZO, G. GELINAUD, A. JEAN, J.-C. LINARD, J. MAOUT F. PUSTOCH. pp. 3-93.
 - Actualisation du statut de la Mouette mélanocéphale (Larus melanocephalus) en Bretagne. P. Yésou, A. Thomas. pp. 94-101 (+ 3 pages d'annexes).
- Aves (Belgique).
- 1984. Vol. 21, Nº 1: Evolution numérique, depuis 1960, des oiseaux forestiers migrateurs hivernant en Europe occidentale. P. BUSSE. pp. 24-32
- N° 4: Avifaunes forestières méditerranéennes; histoire des peuplements, J. BLON DEL. pp. 209-226.
- L'Avocette (Centrale Ornithologique Picarde, 43, chemin de Halage. 80000 Amiens).
- 1983. T. 7. Nº 3/4: Synthèse des observations 1981 dans la Somme. X. COM MECY, T. RIGAUX, F. SUEUR. pp. 89-192.
- Recensement des oiseaux nicheurs des falaises picardes. F. SUEUR. pp. 193-195 Densité d'oiseaux nicheurs en milieu cultivé dans le Marquenterre et calcul de coefficients de conversion des résultats de points d'écoute. F. SUEUR. pp. 196-196
- Densité d'osseaux nicheurs dans un boss humide du Marquenterre et calcul des coefficients de conversion des résultats de points d'écoute. F. SUELR pp. 200-205.
- Observation d'Aigles criards Aquila clanga en Baie de Somme. J. MOUTON pp. 206-209.
- Prédation d'un Faucon émerillon Falco columbarius orientée vers le Rouge-gorge Erithaces rubevula C. HERNANDEZ, T. RiGAUX, F. SCUEUR, pp. 210-211 Une pelote de Faucon crécerelle Falco timuneculus particulière. P. TRIPLET, p. 212 Nidifications hivernales du Merle noir Turdus merula. F. SCUEUR, p. 213.

1983. — T. 8. N° 1/2: L'avifaune des vallées des Evoissons et de la Selle de 1979 à 1983. Ph. CARRUETTE, B. COUVREUR. pp. 1-26. Le Circaète Jean-le-Blanc Circaetus gallicus dans l'Aisne: observations récentes.

H. DUPUICH. pp. 27-28.

Note sur l'observation de Becs-croisés des sapins Loxia curvirostra dans la Somme au cours de l'été 1983. L. GAVORY, pp. 29-31. Note sur l'hivernage du Chevalier culbianc *Tringa ochropus* en vallées des Evoissons

et de la Poix. Ph. CARRUFITE. pp. 32-34.

Le Faucon crécerelle Falco tinnunculus dans le département de la Somme. X. COM MECY. pp. 33-40. Le Bécasseau sanderling Caldris alba sur le littoral picard (département de la Somme).

T. RIGAUX. pp. 41-48.

pp. 139-148.

N° 3/4: Synthèse des observations 1982 dans la Somme. X. COMMECY, T. RIGALX, F. SUEUR. pp. 49-122.
Synthèse des observations 1981 dans l'Aisne. H. DUPUICH. pp. 123-138.

Synthese des observations 1981 dans l'Aisne. H. DUPLICH. pp. 123-138. Enquête du F.I.R. sur les populations de rapaces diurnes non rupestres : la situation dans l'Aisne en 1981 et conclusion sur les 3 années d'enquête. H. DUPLICH.

- British Birds (Grande-Bretagne).

- 1984. Vol. 77, N° 6: European News: White-billed Diver, Gavia adamsu. Glossy bus, Plegadis falcinellus. Barrow's Goldeneye, Bucephala islandica, Ruddy Duck, Oxyung jumicensis. Honey Buzzard, Penas gnovens. Black Kite, Milvas migrans. English and the Control of the Control of
- Nº 7: Little Egrets with uncommon bare-parts coloration. P. YÉSOU. pp. 315-317.
- N° 12: European News: Bittern, Botaurus stellarıs. Little Bittern, Ixobrychus minutus. Western Reel Heron, Egretia gularıs. Little Egret, Egretia garzetin, Purple Heron, Ardea purpurea. Teal, Anas crecca. Black-shouldered Kite, Elanus coenileus. Spotted Eagle, Aquula clanga. Glaucous Gull, Larus hyperboreus. Lesser Crested Iern, Sterna bengalensis. Red-thorated Pipit, Anthus cervinus. Desert Wheateat, Cenanthe deserti. Pendulme Tit, Remtz pendulmus. Rose-coloured Waltung. Sturmus roseus. Crossbill, Loxal deucoptera. P. J. Dugots, pp. 586-591.
- Bulletin de l'A.R.O.M.P. (Association Régionale Ornithologique du Midi et des Pyrénées, 35, allée Jules-Guesde, 31000 Toulouse).
- 1984. N° 8 : Statut des Laridae dans la moyenne vallée de la Garonne. J. Joa-CHIM. pp. 1-30. Aperçu sur Pévolution des populations de grands rapaces pyrénéens en 1983.

M. CLOUET, pp. 31-33.

N. dification du Grèbe huppé dans la vallée de la Garonne. J.-F. Bousquet.

pp. 34-35.

Contribution à l'étude des rapaces du département du Tarn. J.-M. CUGNASSE.

pp. 36-45.

Préliminaire à l'étude comparative du Busard Saint-Martin et du Busard cendré dans les monts de Lacaune. C. et T. MAUREL. pp. 47-51.

Observations de Mouettes tridactyles à Gavarnie. O. GiraRob. p. 52.

Observation d'un cas d'hivernage d'Aigrette garzette (Egretta garzetta) à Toulouse (31) en décembre 1981 et ianvier 1982. J.-C. BOUCHET. D. 53. Centrale ornithologique régionale. J.-F. Bousquet. pp 55-71.

- Bulletin de liaison du Groupe Ornithologique de Touraine (Groupe Ornithologique de Touraine. 17, rue de la Mairie. 37540 Saint-Cyr-sur-Loire).
- 1983. Synthèse des observations ornithologiques. Période du 16.11.1980 au 15.11.1981. M. TROOUEREAU. pp. 2-23.
- Recensement des populations nicheuses de sternes en Touraine le 19.06.83, M. LE VASSEUR. pp. 25-28
- Busard cendré. Campagne Protection 1983. p. 34.
- Les Grues cendrées (Grus grus). Migration post-nuptiale exceptionnelles de novembre 1982. B. GUEGAN. pp. 35-45.
- Observation d'un Rollier d'Europe (Coracias garrulus) en Champeigne tourangelle P. BEAUDONNET. p. 46.
- Recensement des Anatidés et autres oiseaux d'eau en Touraine. 16 et 17 octobre 1982 - 15 et 16 janvier 1983. G. TARDIVO. pp. 51-55. Tentative d'installation du Gobemouche noir (Ficedula hypoleuca) à Tours. G. TAR
- DIVO. p. 56. Connaissance des oiseaux de chez nous. G. TARDIVO. pp. 58-60.
- 1984. Nº 1 : Synthèse des observations ornithologiques. Période du 16.11.1981
- au 15.11.1982. M. TROQUEREAU. pp. 2-31 Erratum à propos des sternes. G. TARDIVO. pp. 33-34.

 Recensement Sternes le 17.06 84. J.-M. BLANC, F. BOUDIER, S. CABIOCH, B. GRAND.
- B. GUEGAN, B. GUILLEMOT, L. HAUCHECORNE, Mr. et M. JITTON, C. LEFEB VRE, M. LEVASSEUR, J. NISSER, B. ROUSSEAU, G. TARDIVO, M. TROOUEREAL pp. 35-38.
- Comptage d'oiseaux d'eau en Touraine. Octobre 1983 janvier 1984. G. TARDIVO pp. 39-41.
- Etude sur la répartition du Râle des genêts (Crex crex) dans la vallée du Cher, en aval de Tours. M. TROQUEREAU. pp. 42-45. L'île Balzac à Tours. Quelques observations de 1975 à 1984. G.-H. THOMAS.
 - nn. 46-49.
 - Bulletin du Centre de Recherches Ornithologiques de Provence (Centre de Recherches Ornithologiques de Provence, Secrétariat, c/o Georges OLIOSO, Le Grand Faubourd, 26230 Grignan).
 - 1984. Nº 6: L'avifaune nicheuse de la montagne de Lure (Alpes-de-Haute-Provence). P. ISENMANN. pp. 14-15. L'avifaune nicheuse de la montagne de Lure (additif). M. GALLARDO. pp. 16-17
 - L'Hirondelle de rivage Riparia riparia dans la vallée de la Durance en 1983 G. Olloso, pp. 18-21.
 - La reproduction de l'Aigle royal Aquila chrysaetos dans les Alpes du sud et en Provence. Synthèse régionale du C.R.O.P. R. HUBOUX. pp. 22-24.
 - Réflexion sur l'emplacement particulier de l'aire chez quelques couples d'Aigles royaux Aquila chrysaetos dans les Alpes-Maritimes. D. SIMÉON, M. BELAUD pp. 26-29. Contribution à une meilleure connaissance du régime alimentaire de l'Aigle royal
- Aquila chrysaetos en période de reproduction pour les Alpes du sud et la Provence. Synthèse régionale du C.R.O.P. R. HUBOUX. pp. 30-34. La reproduction de l'Aigle de Bonelli en Provence (1982-1983-1984). -- Groupe
 - de travail sur les rapaces. G. CHEYLAN, D. SIMÉON. pp. 36-37.
- La reproduction du Vautour percnoptère Neophron percnopterus en Provence, années 1982 et 1983. - Groupe de travail sur les rapaces. P. BERGIER. pp. 39-41

Suivi d'une aire de Vautour perchoptère Neophron perchopterus L. en Provence. N RENAUDIN. B. PAMBOUR. L. CISTAC. P. D'ANDLRAIN. B. LEAUTET, J. B. POPELARD. pp. 42-49. Sur la nidification du Héron cendré Ardea cinerea dans la basse vallée de la Durance.

M. GALLARDO. p. 52.

Un nouveau cas de midification du Héron cendré Ardea cinerea dans la vallée de la Durance. P. VAN OYF. p. 52 Nouveau site de nidification du Héron cendré Ardea cinerea dans la vallée de

Noticeal site de munication du riches de la Durance, G. OLIOSO, p. 53.

Observation du Grèbe jougns *Podiceps griseigena* sur l'étang de Citis (Bouches-du-Rhône). O. IBORRA, D. ROSANE, G. CHEYLAN, p. 54.

Sur l'extension de l'aire de midification du Pic noir Dryocopus martius M. GAI LARDO, p. 54.

l'hivernage des Avocettes entre le Rhône et l'embouchure du Var. A BLASCO, p 55, Aigle royal contre Aigles de Bonelli. A. BLASCO. p. 56

Ponte de 6 œufs chez la Bouscarle de Cetti Cettia cetti. J.-P. Cantera. p 56. A propos d'une plume de Gelinotte en Haute-Provence P. BENCE. p. 57. Un mode de nourrissage peu ordinaire chez le Pinson du Nord Fringilla montifrin-

gilla. G. Olloso. p. 57. Bibliographie ornithologique provençale (III) G. Olioso. pp 60-61,

Bulletin du Centre Ornithologique d'Ouessant (Parc Naturel Régional d'Armorique, Menez Meur, Hanvec, 29224 Daoulas).

1984. - Nº 1: Rapport ornithologique 1984. Y. GUFRMEUR. pp. 2-48.

Reprises d'oiseaux bagués. Oiseaux bagués à l'extérieur et retrouvés à Ouessant (1984 et janvier 1985). Y. GUERMEUR. pp. 49-50.

Une nouvelle espèce pour Ouessant et la France : le Viréo à œil rouge Vireo olivaceus. G BALANÇA, Ph.-J. DUBOIS, R.D.M. EDGAR, B.J. HILL, B. ILIOU, M. NO. LAN, A. QUINN, pp. 51-53.

Liste des espèces observées à Ouessant, Y. GUERMEUR, pp. 54-65.

Bulletin du Groupe Sarthois Ornithologique (Groupe Sarthois Ornithologique, 7, rue Saint-Flaceau, 72000 Le Mans).

1984. - Nº 12 : Un passage postnuptial exceptionnel de Grues cendrées dans l'ouest de la France en novembre 1982. J.-P. L'HARDY. pp. 4-6. l'avifaune du bois de Chêne-de-Cœur. C. KÉRIHUEL. pp. 7-10.

Observation d'un couple de Pies-grièches écorcheurs. M.-M. Husson. pp. 11-12. Pêche d'un Martin-pêcheur. S. FINET. p. 12. Compétition entre hirondelles ? G. MOTEL. pp. 13-14.

Compte rendu des observations du 15 novembre 1981 au 15 mars 1982. G. PAI

NEAU. pp. 15-19. Nº 13 : L'avifaune nicheuse du Bocage sarthois (région du Haut-Maine). G. VAIL

LANT. pp. 2-9. Observations en Sarthe d'une invasion de Bec-croisés des sapins (été 1983 - hiver 1983-84). J.-P. L'HARDY. pp. 10-11.

Observation d'un Bécasseau tacheté sur la commune de Spay, septembre 1984. C. KERIHUEL. pp. 12-13.
Observation d'une Bécassine sourde en Sarthe. C. KERIHUEL p. 14.

l'inventaire des zones naturelles d'interêt écologique, faunistique et floristique en Sarthe. J.-P. L'HARDY. pp. 15-16. Dénombrement des oiseaux d'eau, hiver 1983-84 pp. 20-21. Compte rendu des observations du 1er mars 1982 au 11 août 1982 G. MOTEL.

Source MNHN Pans

- C.R.B.P.O. Bulletin de liaison (Centre de Recherches sur la Biologie des Populations d'Oiseaux, 55, rue Buffon, 75005 Paris).
- 1984. Nº 14: Bilans et résultats du baguage en France, dans les territoires d'outre-mer et en Afrique francophone en 1981. G. JARRY, pp. 1-27.
- Le Colvert (Groupe des Jeunes Ornithologues de l'Autunois, Société d'Histoire Naturelle et des Amis du Muséum d'Autun).
- 1984. Nº 32: Observations ornithologiques. Synthèse des observations du 1 04.1982 au 1.10.1983. T. BOUILLOT, J.-L. JONDEAU, M.-F. PORROT. pp. 2-6.
 Camargue 1984. D. BERGEROT. J.-L. JONDEAU. P. MARÉCHAL. M.-F. PORROT. pp. 15-28.
- Nº 33: La Gorgebleue Luscinia svecica (cyanecula). P. MARÉCHAL. pp. 5-6. Le Guépier d'Europe (Merops apiaster). En observant quelques colonies de l'Aude et du Gard, A. et M.-C. ROUEZ, pp. 7-10.
- Observations ornithologiques. Synthèse des observations du 1,10,1983 au 1,10,1984.
- T. BOUILLOT. pp. 10-20.

 La Bouscarle de Cetti dans le val de Saône. G. GAUTHIFR. pp. 21-22. Evolution des populations nicheuses chez Hirundo rustica, M. BOULLOT pp. 23-28
- Le Cormoran (Groupe Ornithologique Normand, B. BRAILLON, Département de Biologie-Ecologie, Université de Caen, 14032 Caen Cedex).
- 1984. N° 26: Chronique ornithologique: mars à août 1982. G. DEBOUT et al
- pp. 53-68 Chronique ornithologique: septembre 1982 - février 1983. G. DEBOUT et al. pp. 69-84 Oiseaux du Parc Naturel Régional Normandie-Maine, J. RIVIÈRE, pp. 85-94.
- Le Grimpereau des bois dans l'Orne. G. et J. MOREAU. pp. 95-101. Oiseaux nicheurs du Jardin des Plantes de Caen (1981-1983), B. LANG, pp. 102-119. Dénombrement des oiseaux nicheurs d'une tourbière normande. J. COLLETTE pp. 120-127.
- Capture hivernale d'un Pouillot fitis. A. CHARTIER. pp. 128-129.
- Première nidification du Grèbe à cou noir en Normandie. G. et J. MOREAU. p. 130 La Barge à queue noire et le Canard pilet nichent en Normandie. C. KAPPS,
- B. LANG, G. et J. MOREAU. pp. 131-133. Nidification du Chevalier combattant au marais du Hode (Seine-Maritime), G. BE-TEHLE, p. 133.
- Observation d'une Grande Aigrette, J.-B. WETTON, p. 134.
- Observation d'un Bécasseau falcinelle. Y. TRÉMAUVILLE. p 134.
- Réaction des martinets de Granville à un orage L. LECOURTOIS. p. 134
- Enquête bibliographique sur la nidification en Normandie de l'Hirondelle de rochers
- G. DEBOUT, pp. 135-136.
 Nouvelles données de reproduction du Chevalier gambette (Tringa totanus) dans l'estuaire de la Seine. T. VINCENT, O. BENOIST. pp. 137-139.
- Fonds d'Intervention pour les Rapaces. Revue (Fonds d'Intervention pour les Rapaces, B.P. 27, 92250 La Garenne-Colombes).
- 1984. Nº 10: Surveillance d'aires de rapaces menacés. J.-F. Terrasse. pp. 22-27 Etude des migrations. Synthèse des observations de migrations en 1983. p. 29 Migrations à Leucate. 15 février au 31 mai 83. J. SERIOT et F. SAGOT. p. 30 Les cols verts: La Fayolle et l'Escrinet. p. 30. Orgambideska 1983. J.-F. TERRASSE. pp. 30-31.
- Migration automnale visible des rapaces au Fort-l'Ecluse (Ain) en 1983. G. Mul. HAUSER, T. SCHMID, A. SCHUBERT, C. VICARI. p. 31.

Reflexion sur Orgambideska, p. 31

Migration d'automne à Gruissan, J. SERIOT, p. 32.

Prat-de-Boue, p. 32.

Fidelité d'un épervier à son lieu d'hivernage, p. 32

Le baguage des rapaces, p. 33,

Les Hulottes « malades de la tronçonneuse » en Bretagne, G Joncour p. 35 Nouvelles des régions, pp. 38-41.

- Un nouveau rapace en France ! p. 38. - La Choue - Bourgogne, p. 39.

- Des Alpes-Maritimes, p. 40.

- Le Faucon hobereau en Alsace. C. DRONNEAU et B. WASSMER, p 40. - La Chouette effraie en Alsace-Lorraine. Y MULLER. p. 40.
- La reproduction du Vautour percnoptère en Provence de 1979 a 1983. P. BERGIER, p. 41.
- G.O.L.A. Groupe Ornithologique de Loire-Atlantique (Annexe universitaire. La Lombarderie, rue de la Haute-Forêt, 44300 Nantes).
- 1984. N° 2 : Synthèse des observations transmises aux fichiers : prénuptial, nidification, estivage. C. Joannis, C. Roze, B. Lebascle, J. Le Bail, J.-L. Dlpont, A. Gernigon, Y. Trévoux. pp. 3-22.

Note sur le nourrissage du Pétrel tempête et réaction de ce pétrel à... la tempête. C. et J.-L. DUPONT, P. DE GRISSAC, pp. 23-24.
A propos d'une aigrette noire. Y. Trévoux, p. 25.

Baguage au Migron (Frossay-44): premiers résultats/1980-1983. C. THOMAS. DD. 35-37.

Avifaune de la vallée de la Loire à l'amont de Nantes, ou le chaînon manquant premiers résultats. B. RECORBET, J. LE BAIL. pp. 38-70. Note sur les observations de Mésanges rémiz en erratisme post-nuptial dans l'ouest

de la France. P. DE GRISSAC. pp. 71-73. Chronique ornithologique, ou à l'ouest du nouveau venu de l'est. P. DE GRISSAC.

N° 3 : Synthèse des observations transmises aux fichiers : post-nuptial et hivernage. JOANNIS, C. ROZE, B. LEBASCIE, J. LE BAIL, J.-L. DUPONT, A. GERNIGON, Y. TRÉVOUX. pp. 3-25.

Soute concertée « pies » en forêt du Gavre. B. RECORBET, P. BERTHELOT. pp. 26-31.

Opération concertée « Limicoles nicheurs » en Brière. P. BORET pp. 33-36.

Mortalite d'oiseaux marins en janvier et féviner 1984. G. RAFSTEDT. pp. 37-39. Observations de goélands nordiques pendant l'hiver 83-84 et notes sur leur identifica-tion. Y. Trécyoux, P. De GRISSAC. pp. 41-43. Hivernage d'un Pygargue à queue blanche en Brière. J. Héddin, B. Lebascle.

pp. 45-46.

- Le Geai (Groupe d'Etude de l'Avifaune de l'Indre. J.-P. BARBAT, 16, avenue A.-Briand, 36000 Châteauroux).
- 1984. Nº 7: Synthèse ornithologique départementale. Addenda. Période du 16.11.1980 au 15.11.1981. p. 4.

Synthèse ornithologique départementale. Période du 16.11.1981 au 15.11.1982. J. MOULIN, M. PRÉVOST. pp. 5-63.

Observation d'une Sterne caugek (Sterna sandvicensis) en Champagne berrichonne. F. DUTHIN, M. PRÉVOST. pp. 65-66. Observation d'un Goéland à ailes blanches (Larus glaucoides) en Brenne. T. WIL

LIAMS, pp. 67-68. Observation d'un Fuliquie à bec cerclé (Aythya collaris) en Brenne. T. WILLIAMS.

p. 69. Le Grand Cormoran (Phalacrocorax carbo). J. MOULIN. pp. 70-76. Première nidification de la Nette rousse (Netta rufina) en Brenne J. TROTIGNON, T. WILLIAMS, p. 77.
Nithfication du Grèbe à cou noir (Podiceps nigricollis) en Boischaut sud. M. PRE

Stationnement prolongé des Grues cendrées (Grus grus) près de Maron. A. RENAUL DON, L. BORGEAIS pp. 80-81. Comptages des Anatidés et Limicoles. Le 15 janvier 1984. p. 87. Comptages des Anatidés et Limicoles. Les 17-18 et 19 mars 1984 p. 88.

Le Gerfaut (Belgique).

VOST, F. DUTHIN. pp. 78-79.

1984. Vol. 74, N° 1: Migration patterns of the Reed Bunting, Emberiza schoeniclus, schoeniclus, and the dependence of wintering distribution on environmental conditions. R.P. PRYS-JONES. pp. 15-37.

Le Grand-Duc (Centre Ornithologique Auvergne, Centre Blaise-Pascal, 3. rue Maréchal-Joffre, 63000 Clermont-Ferrand).

1984. — N° 24: Les Ardéidés du bassin de l'Allier, du bassin de la Loire (en amont de Nevers, hormis la plaine du Forez) et du haut val de Cher. Période 1979-1983. D. Baucigree. J Duyal., D. et P. ROCHE. pp. 2-12.

La Chouette de Tengmalm (Aegolius funereus) dans le Massif Central. D. Bra. GIÈRE, J. DUVAL. pp. 13-18.

Réintroduction du Grand Tetras (Tetrao urogallus) dans le Parc National des Céven nes. C. NAPPÉE. pp. 19-21. Deux nouveaux records de midification altitudinale de la Mouette rieuse (Larus

ridibundus) et du Grèbe huppé (Podiceps cristatus) dans le Massif Centra. D. Brugière. pp. 22-23.

La Mésange boréale (Parus montanus) dans le Puy-de-Dôme et en Haute-Loire D. Bruurière. pp. 24-25. Le Corbeau freux (Corvus frugulegus) en Limagne brivadoise (Haute-Loire). D Bru

GIÈRE, J. DUVAL. p. 26. Grimpereau (Certha sp.) chanteur mixte en Haute-Loire. D. BRUGIÈRE. pp 27-28 A propos du "Tribunal des Corvidés". J.-M. CUGNASSE. pp. 28-29

La Marouette ponctuée (Porzana porzana) nicheuse probable dans le Cantal. D. BRI CIERE. pp. 29-30.
Un cas inhabituel de nidification d'un couple de Hibou Grand Duc (Bubo bubo)

dans le Puy-de-Dôme. D. PEYNET, J.-P. DULPHY, pp. 30-31. Annales du Centre Ornithologique d'Auvergne. Période du 15.07.82 au 14.07 83 Synthèse. P. ROCHE. pp. 36-56.

N° 25: Appartitions exceptionnelles de Mouettes tridactyles (Rissa tridactyla) dans l'Allier, le Puy-de-Dôme, le Cantal, la Haute-Loire, la Lozère, l'Aveyron et la Creuse. P. CeA, P. Dubboc. pp. 3-9.

Evolutions parallèles de la végétation et de l'avifaune sur le fond d'un ancien étans (Passat - Saint-Victor, Allier). P. DUBOC. pp. 10-17. Approche quantitative de l'hivernage des oiseaux dans le centre du Puy-de-Dôme

J.-P. DULPHY. pp. 18-23.

Observations de Flamants roses (Phoenicopterus ruber roseus) dans l'Allier. R BLAN

CHON, D. BRUGIÈRE. pp. 26-27.
Observation d'un hybride probable de Héron cendré (Ardea cinerea) et de Héron pourpré (Ardea purpurea) dans le val de Cher. P. et J Duboc. p 28.

Notes sur les parades nuptiales du Torcol fourmilier (Jynx torquilla). F. D¹AMICO pp. 28-29.

pp. 28-29.

Le Busard Saint-Martin (Circus cyaneus), prédateur en vieille futaie de la Grae draine (Turdus viscivorus). S. AUCLAIR, p. 29.

Le Héron (Groupe Ornithologique Nord, L. KÉRAUTRET, 42, rue de l'Abbaye-des-Prés, 59500 Douai)

1984. - Nº 1: Synthèse des observations du printemps 1983, C. BOUTROUILLE. J.-C. TOMBAL, pp. 6-63.

Synthèse des observations cap Gris-Nez. Migration prénuptiale printemps 1983, P. RAEVEL, pp. 64-69.

Chronique ornithologique de la mare à Goriaux. 8º synthèse de printemos , passage et nidification (mars à juin 1983), S. LAPLACA, pp. 70-74

Chronologie de la reproduction des oiseaux d'eau dans les friches humides d'Usinor-Mardyck à Grande-Synthe (Nord) en 1983. G VERMERSCH pp. 75-77.

Premières données sur la midification du Fulmar (Fulmaras glacialis) dans les falaises du cap Blanc-Nez (Pas-de-Calais). D. CLAYS. pp. 78-80.
La régression du Traquet tarier (Saxicola ruberra) dans le nord de la France. J. Mou

TON. pp. 81-93.

"Sea-watching" concerté du 24.04.83. P. SAGOT. pp. 94-97. Le baguage des oiseaux en 1983 dans la région Nord/Pas-de-Calais. L. KÉRAUTRET. DD. 98-101.

Reprises d'oiseaux bagués. pp. 102-103.

N° 2: Compléments à la synthèse du printemps 1983 p. 5. Synthèse des observations de l'été et de l'automne 1983 (juillet à novembre 1983).

C. JOUGLEUX, J.-C. TOMBAL, DD. 6-40. Synthèse automne 1983. Nouvel avant-port de Dunkerque (Nord). O. DEMORTER. pp. 41-58

8º chronique ornithologique d'automne de la mare à Goriaux. Juillet-novembre 1983. S. LAPLACA. pp. 59-63. Reprises d'oiseaux bagués. pp. 64-65.

Nº 3: Synthèse des observations de l'hiver 1983-84. Décembre 1983, janvier et février 1984, J.-C. TOMBAL, pp. 7-60.

Annexe à la synthèse hiver 1983-84, E. BOUTONNE et al pp. 61-87. Notes sur l'hivernage du Busard Saint-Martin Circus cyaneus. B. BRIL, A. DEBOU-

LONNE, G. FLOHART, F. MARÉCHAL, R. PETIT. pp. 88-92. Reprises d'oiseaux bagués, p. 93.

N° 4: Les nichoirs. A. Deboulonne. Le nourrissage. J.-P. LAGACHE-PAUCHANT, E. FUCHS. Les espèces menacées dans le Nord/Pas-de-Calais. L'observateur et l'homme de loi. C. BOUGEROL, J.-J. BARLOY. La chasse et la pêche. L. KÉRAUTRET.

 Le Héron du Pays Nantais (Section d'Ornithologie Louis Bureau, Société des Sciences Naturelles de l'Ouest de la France, 12, rue Voltaire, 44000 Nantes).

1984, - N° 35 : Observations ornithologiques au sud de la Loire et en Vendée aux mois d'août 1972, 1973, 1975, 1976, 1979, 1981. J.-Ph. Siblet. pp. 1-6

Nº 36: Observations ornithologiques. pp. 1-7. Chronique du baguage. p. 8.

No 37: Observations ornithologiques. pp. 1-11. Chronique du baguage. p. 8.

- L'Homme et l'Oiseau (Belgique).
- 1984, Vol. 22. N° 1: Evolution des populations d'oiseaux de la réserve des Sept-lles, F. DUNCOMBE, pp. 25-31.
- N° 2: La nidification de la Cigogne blanche en Charente-Maritime en 1983. A. Dot MERET, M. CRAMOIS. pp. 78-80.
- Nidification de l'Hirondelle de cheminée Hirundo rustica sous les ponts. P ETIENNE, P. TRIPLET. pp. 81-83.
- Lien Ornithologique d'Alsace (Ligue Haut-Rhinoise pour la Protection des Oiseaux. H. JENN, 11, rue Louis-Pasteur, 68100 Mulhouse).
- 1984. N° 39: Bilan de six années de protection et de suivi de l'Effraie dans le Haut-Rhin, B. REGISSER, pp. 4-11.
- La Corse et ses oiseaux. J.-P. JENN. pp. 19-21.

 Nº 40 : Surveillance des Faucons nèlerins dans le site de Gueberschwihr en 1984
- P. VONTHRON. p. 3.

 La faune en danger. J.-P. Burger, J.-P. JENN. pp. 6-7.
- Les oiseaux des villes et des bourgades d'Alsace P. GRADOZ. pp. 8-11.
- Première capture en Alsace d'une Hypolais polygotte H. JENN. pp. 12-13 Richesses ornithologiques du bassin versant de la Fecht entre Gunsbach et Wihr-au-Val. R. Buhl. pp. 14-19.
- Naissance d'une colonie d'Hirondelles de fenêtre. E. HEROLD. pp 26 27.
- Ligue Française pour la Protection des Oiseaux. Rapport d'activités (Ligue Française pour la Protection des Oiseaux (L.P.O.), La Cordene Royale, B.P. 263, 17305 Rochefort Cedex).
- 1984. Nº 1: La baie de l'Aiguillon. Une victoire remportée par la L.P.O. M. MÉTAIS. pp. 4-5.
- La L.P.O. a pris le bac pour l'île de Ré H ROBREAU. pp. 5-6. Les menaces qui pèsent sur les zones d'importance pour l'avifaune. D. Bredin. p. 9
- Migration d'automne à Gruissan. D. BREDIN. p. 10.
 Nouvelles d'Orgambideska et des « pertuis pyrénéens », J.-J. BLANCHON. pp. 10-11
 Leucate. fabuleuse zone de migration connue des braconniers, J. SERIOT. p. 11.
 La bernache sur base de Bautemoil. Hustorique et dévelopmement d'une action poul
- La bernache en base de Bourgneuf. Historique et développement d'une action pour la sauvegarde d'une espèce D BREDIN, C. BAVOUX. pp. 12-13. La Cigogne blanche niche de nouveau en Charente-Maritime. A. DOUMERET.
- pp. 16-17.
 S.O.S. pour le Râle des genêts J.-J. Blanchon, p. 17.
 Mystérieuse marée noire sur les côtes normandes, F. Duncombe, pp. 20-21.
- Février 1984 sur les côtes françaises : la mort des mouettes. J.-J. Blanchon, D. Bre Din. pp. 21-23.
 - Le Lirou (Groupe Ornithologique des Deux-Sèvres, 10, rue des Brizeaux, 79000 Niort).
- 1983. N° 5 : Le Moineau soulcie en Deux-Sèvres. M. AUDURIER, J.-M. BOUTIN pp. 3-5. Nidification et hivernage du Moineau soulcie à Villiers-en-Bois. J.-M. BOUTIN
- Migration à Leucate ; les Pâques riches. J.-M CLAVERY, M ROCHER, H ROBREAU
- pp. 9-10. La migration automnale des Grues cendrées dans le département des Deux-Sèvres en 1982, J.-M. BOUTIN, pp. 11-15.

Observations ornithologiques du 1er octobre 1981 au 30 septembre 1982, G. SER-PAULT. pp. 16-39.

Observation d'un Héron crabier au lac du Cebron. M. FOUQUET p. 40.

Observation d'un Aigle botté. M. Fouquet. p. 40. Un Bécasseau tacheté au lac du Cebron. M. Fouquet. p. 41.

Enquête Pies-grièches. M. FOUOUFT, pp. 41-42.

- La Mélanocéphale (Groupe Ornithologique du Roussillon, Association Ch. Flahault, B.P. 75, 66750 Saint-Cyprien-Village).
- 1984. N° 2 : Avifaune nicheuse des Pyrénées-Orientales et catégories faunistiques. P.-A. DEJAIFVE, DD. 3-8.
- Notes sur la reproduction de la Mésange rémiz en Roussillon. Y. ALEMAN pp. 9-12 Historique et situation actuelle de l'Etourneau sansonnet nicheur dans les Pyrenées-
- Orientales, G.O R. pp. 13-14. Une Erismature à tête blanche (Oxvura leucocephala) à Villeneuve-de-la-Raho. J. PE
- RINO. pp. 15-16. Hivernage de Plongeons arctiques (Gavia arctica) sur la retenue d'eau de Villeneuve-
- de-la-Raho. P. MACH. p. 17. Premiere nidification de l'Huîtrier pie (Haematopus ostralegus) dans les Pyrénées-Orientales. J. DALMAU, J. AUZOLLE. p. 18.
- Envol précoce des juvéniles chez le Vautour perchoptère (Neophron perchopterus) J.-P. POMPIDOR. pp. 19-20.
- Grande Aigrette Casmerodius albus (Egretta alba), G.O.R. p 20.
- Quelques observations exceptionnelles effectuées dans les Pyrénées-Orientales
- P. O'BRIAN, pp. 21-22.

 Nouvelles observations de la Chouette de Tengmalm (Aegolius funereus). J.-A. DEJAIFVE. pp. 23-25.
 - Milvus (Centre Ornithologique Lorrain, Secrétariat, 176, rue Jeanned'Arc, 54000 Nancy.
- 1983-84, Nº 18 : Chronique ornithologique lorraine de la période postnuptiale 1983 à la fin de la nidification 1984 pour la région lorraine (Meurthe-et-Moselle 54, Meuse 55, Moselle 57 et Vosges 88). pp. 3-58

Premier rapport d'homologation du C.O.L. R. LECAILLE. pp. 59-63.

- Denombrements hivernaux d'oiseaux d'eau (bilan des comptages 1983 1984). S. LES-TAN, J. PIERSON. pp. 64-72.
- La Niverolle (C.O.R.A., 1, rue Emile-Zola, 38100 Grenoble).
- 1984. Nº 8: Actualités ornithologiques de novembre 1982 à novembre 1983. B. PAMBOUR, pp. 2-5.
- Synthèse des observations ornithologiques relatives au département de l'Isère pour l'année 1981 L. CISTAC, A. PROVOST, J.-C. VILLARET, pp. 6-22. Synthèse des observations de Pie-grièche à tête rousse (Lanus senator) en Isère.
- M. Bernard, J.-L. Fremillon. pp. 23-28. Histoires bubesques. J.-M. Coquelett. pp. 29-36.
- avifaune en hiver sur les lacs de Laffrey (Matheysine). R. LE FUR. pp. 37-40. Les oiseaux hivernant sur les lacs de Laffrey, de 1970 à 1983. D. DURAND. pp 41-44. Observations de Cigogne noire (Ciconia nigra L.) au col de Lus-la-Croix-Haute.
- B. PAMBOUR. p. 81. Un canard inhabituel : l'Erismature rousse. J. M. COQUELFT, A. LEFEBVRE. p. 82. Une glaréole en migration. J.-M. COQUELET. p. 83.

Nos Oiseaux (Suisse).

1984. Vol. 37, No 394: L'Aigle de Bonelli, Hieraaetus fasciatus, en Languedoc-Roussillon, J.-M. Cugnasse, pp. 223-232.

Tentative de nidification du sizerin près de Genève. P. GÉROUDET. p. 240. Fauvette passerinette dans le Pays de Genève. P. GÉROUDET. p. 242

Nº 395 : Un mâle de Bergeronnette printannière, Motacilla flava, du type feldegg, nicheur en Seine-et-Marne (France), J.-P. SIBLET, O. TOSTAIN, pp 284-288

Nº 396: La migration visible des rapaces au Fort-l'Ecluse (Ain) pendant l'automne

1983. G. MULHAUSER, T. SCHMID, A. SCHUBERT, C. VICARI. DD. 311-330 Première preuve de reproduction du Sizerin flammé, Carduelis flammea, en Franche-Comté. Statut actuel de l'espèce dans le massif du Jura. M. DUQUET pp. 331-340.

Identification d'un Aigle criard, Aquila clanga, à l'Etournel (Ain-H.S.). B. Bos CHUNG, T. SCHMID, A. SCHUBERT, C. VICARI. pp. 340-341.

Nº 397 : Notes sur la croissance du poussin de Harle bièvre, Mergus merganser P. CORDONNIER, pp. 365-369.

Un Busard pâle, Circus macrourus, en Franche-Comté. J. FRANÇOIS. p. 391. Observation d'un Bec-croisé perroquet, Loxia pityopsittacus, à Remoray (Doubs)

M. DUQUET. p. 394. Chant nocturne hivernal du Rougegorge, Erithacus rubecula, à Ajaccio (Corse) P. ISENMANN, p. 394.

Nº 398, Fasc. spécial : Oiseaux nicheurs de la vallée de l'Orbe Vallée de Joux, vallée française de l'Orbe et région du Noirmont D. GLAYRE, D. MAGNENAT 143 pp.

L'Oiseau et la Revue Française d'Ornithologie.

1984. Vol. 54, N° 1 : Mise en évidence par biotélémétrie de territoires alimentaires individuels chez un oiseau colonial, le Héron cendre Ardea cinerea. Mécanisme de répartition et de régulation des effectifs des colonies de hérons. L. MARION. pp 1-78.

Nouvelle observation de la nidification du Pluvier guignard (Charadrius morinel lus L.) dans les Pyrénées orientales françaises. J CARLINO, M. GÉNARD, F. LES COURRET. pp. 87-90.

Nº 2 : Origine et nomadisme des Fauvettes à tête noire (Sylvia atricapilla) hivernant en zone méditerranéenne française. M. DEBUSSCHE, P. ISENMANN, pp. 101-107 Variations saisonnières du régime alimentaire de la Corneille noire (Corvus corone 1.)

dans le bocage limousin. A. JOLLET. pp. 109-130.

Quelques données sur la reproduction de l'Avocette (Recurvirostra avosetta) dans

le Marquenterre (Somme). F. SUEUR. pp. 131-136. Les oiseaux victimes de la circulation routière au Pays basque français. J.-C VIGNES

pp. 137-148. Présence d'Anguille, Anguilla vulgaris, parmi les proies apportées à deux nichees de Busard cendré, Circus pygargus. J.-P. CORMIER. pp. 154-155.

Nº 3 : Régime alimentaire du Canard siffleur pendant son hivernage en Camargue

P. CAMPREDON, pp. 189-200. Quatre Larides reproducteurs dans les falaises du Pays de Caux (Seine-Maritime. France). T. VINCENT. pp. 215-228.

Notes sur la voix du Pic noir (Dryocopus martius (L.)). M. Cuisin. pp. 263-264 Le Grand Cormoran Phalacrocorax carbo nicheur au lac de Grand-Lieu : premier cas d'une nidification continentale réussie en France, L et P. MARION pp. 267-271.

- Nº 4: Changement de partenaire chez la Perdrix rouge (Alectoris rufa). D. PEPIN pp 293-304.
- Marations et hivernage du Vanneau huppé (Vanellus vanellus) et du Pluvier doré (Pluvialis apricaria) dans le sud de la Brie : déterminisme méteorologique, sélection de l'habitat et activités. G. BALANÇA. pp. 337-349.
- Comportement de femelles de Busard Saint-Martin Circus cyaneus ayant charge
- d'une nichée. J.-P. CORMIER pp. 365-367.

 U.I.sation de nids artificiels par l'Hirondelle rustique Hirundo rustica. P. ETIENNE, P. TRIPLET, pp. 367-368.
- L'Orfraie (Centre Ornithologique Champagne-Ardenne, Drosnay, 51290 Saint-Rémy-en-Bouzemont).
- 1984. Nº 24/25 : Faits marquants de la période (printemps 1982 hiver 1982-1983)
- Esquisse météo de la periode, p. 4
- Plongeons, grebes, cormorans et Fou de Bassan. P. Grange. pp 5-7. Herons, cigognes. C. RIOLS, F JOUNIAUX. pp. 8 9
- Cygnes, oies, canards de surface. R. JACQUEMENT, C RIOLS, H. HOSTEAU pp. 10-17.
- Canards plongeurs et harles. J.-M DENNI. pp. 18 20
- Rapaces diurnes, Gallinaces, grues, Rallides, outardes. C. Riols pp. 21-27. Limicoles. A. SAUVAGE. pp. 28-35.
- Lar.dés, pigeons et rapaces nocturnes, D. Pierre, pp. 36-40.
- Figuilevent à bergeronnettes. A. SCHOINDRE. pp. 1-18RME. pp. 1-19RME. pp. 41-44
 Pissgraches à Turdidés. J.-M. DLBOIS. pp. 45-49
 Fauvettes à grimpereaux. D. ROUABLE. pp. 50-52.
 Bruants à Corvidés. M. DICHAMP. pp. 53-56.
- - L'Outarde (Bulletin du Groupe Ornithologique de la Vienne, 8, rue du Grand-Buisson, 86000 Poitiers).
- 1984. Nº 16: Synthèse des observations du 1.08.82 au 31.07.83. M. CAUPENNE, O. PREVOST (Fichier: B. COUILLAULT). pp. 5-55.
- La réserve naturelle du Pinail Aperçu des recherches en cours et liste commentee de l'avifaune. O. PRÉVOST. pp. 56-77.
- Le Passer (C.O.R.I.F., Laboratoire de la Faune Sauvage, CNRZ, INRA, 78350 Jouy-en-Josas).
- 1984. N° 21: Actualités ornithologiques. 1er juillet 1982-30 juin 1983. C HE-RAS, P. LE MARÉCHAL, S. VOISIN. pp 1-105.
- Contribution à la connaissance de la biologie de la Mouette rieuse (Larus ridibundus) en Ile-de-France. Ph. DUBOIS. pp. 106-145
- l'avifaune de la vallée de la Conie (Eure-et Loir). D. MUSELET. pp. 146-169. Le Corbeau freux (Corvus frugilegus L.) nicheur dans le sud-est de la région pari-
- sienne : évolution et répartition récente des colonies, J.-P. SIBLET, O. Tos-TAIN. pp. 170-192. Lne saison de nidification au bois de Vincennes. F. DEROUSSEN pp. 193-204.
- Première observation d'un Vanneau sociable, Chettusia gregaria (Pall), en region parisienne. J.-L. BRIOT. pp. 205 206. Observation d'un Fuligule à bec cerclé (Aythya collaris) en Seine-et-Marne. Discus-
- sion sur les apparitions françaises de l'espèce. J.-P. Siblet pp. 207 211. Migration de Milans noirs (Milvus migrans) au-dessus de la Beauce. F. DEROUSSEN.
- Prédation du Moineau domestique (Passer domesticus) sur un Lézard des murailles (Podarcis muralis). F. DEROUSSEN, p. 212,

Comportement d'une Bergeronnette grise (Motacilla alba). D. COULON. p. 213 Comportement d'une Bécassine des marais (Gallinago gallinago) D. COULON pp. 213-214.

Mode de nourrissage de Pics verts sur les platières de Fontainebleau (77). F. Di ROUSSEN. p. 214.

Parasitage du Fuligule morillon par la Foulque macroule, F. DEROUSSEN. p. 215

 Pica (Société Charentaise de Protection de la Nature et de l'Environnement, Bulletin de la Section Ornithologique).

ment. Bulletin de la Section Ornithologique).

1984. — N° 3: Synthèse des observations du 1.8.82 au 31.7.83. J.-P. SARDIN

pp. 5-32. La distribution de l'Outarde canepetière (Otis tetrax) en Charente. E. HYVERI

La distribution de l'Outarde canepetiere (Oris tetrux) en Chateine. E. HYVERI pp. 37-42. Contribution à l'étude du régime alimentaire de la Chouette effraye Tyto alba

en Charente limousine. J.-P. SARDIN. pp. 44-58.

Les rapaces nicheurs en forêt de Braconne. Analyse de la répartition geographique

J.-P. SARDIN, R. POIRIFR. pp. 59-67.
Statut du Râle des genêts (Crex crex) dans la haute vallée de la Charente entre Fouqueure et le Pontour (Genac). J. SAUVE. pp. 68-73.

Des Tadornes à Touvre. D. et C. Frainnet. p. 74.

Les limicoles nicheurs en Charente. J.-P. SARDIN, pp. 75-82.

Le Tichodrome échelette (Tichodroma murara) en Charente et dans la région Centre-Ouest, J.-P. SARDIN, pp. 83-86 Nidification atypique d'un couple de Serin cini Carduelis serinus. O GIRARD, p. 87

Thursday, at prigate a six overpress of the six of the

Station Ornithologique du Bec d'Allier. Informations (Station Ornithologique du Bec d'Allier, 8, rue de la Croix-Morin, Marzy, 58000 Nevers)

1984. — Nº 15: Un nouvel oiseau nicheur dans la Nievre, J.-L. CLAVIER, p. Activités de la S.O.B.A. pendant le dernier trimestre, p. 4.

Wildfowl (Grande-Bretagne).

1984. — N° 35: Feeding convergence at Gadwall, Coot and the other herbivorous waterfowl species wintering in the Camargue: a preliminary approach. L. Al LOUCHE, A. TAMSIER. pp. 135-142.

II. REVUES NON SPÉCIALISÉES

Annuaire des Réserves Bretonnes et Normandes (Société pour l'Etude
et la Protection de la Nature en Bretagne (S.E.P.N.B.), 186, rue Anatole
france, B.P. 32, 29276 Brest Cedex; Groupe Ornithologique Normand.
Université de Caen, Département de Biologie-Ecologie, 14032 Caen).

1982 : Bilan ornithologique des réserves de la S.E.P.N.B. et du G.O.N. 1982. non pag-Eradication des Goélands argentés sur les colonies de sternes des Réserves de la S.E.P.N.B. en 1983. non pag.

1983 : Bilan ornithologique pour l'année 1983. non pag Bilan de l'éradication des Goélands argentés. non pag.

1984: Bilan ornithologique pour l'année 1984. pp. 29-74 Bilan de l'éradication. pp. 80-83.

- Le Bièvre (C.O.R.A., Université de Lyon I, 43, bd du 11-Novembre-1918, 69622 Villeurbanne Cedex)
- 1983. T. 5, N° 2 : Compte rendu ornithologique de l'automne 1980 à l'été 1981 dans la région Rhône-Alpes. Réd. S. AULAGNIER, A. BERNARD et al. pp. 125-166.
- L'observation d'un dortoir de Bergeronnettes grises (Motacilla alba) pendant l'hiver 1979-1980. M. RICHARDOT-COULET, H. PERSAT. pp. 167-176,
- Un Aigle royal (Aquila chrysaetos) depose un poussin de rapace, vivant, dans son aire. R. MATHIEU. pp. 197-202.
- Observations sur un cas de parasitisme de la pie Pica pica par le Coucougeai Clamator glandarius. P. Bergier, O. Badan, pp. 203-204, Nidification rupestre de la Buse variable (Buteo buteo) dans le Bas-Bugey, R. Dat.
- LARD. p. 205.
- 1984. T, 6, Nº 1: Actes de la réserve biologique de la Dombes. Compte rendu ornithologique pour l'année 1981-1982. P. CORDONNIER, pp. 9-13.
- Un Phalarope à bec large (Phalaropus fulicarius) à Saint-Chamond (Loire). H. BRAF MER. DD. 65-66.
- Nº 2: Les Laridés du département du Rhône, J.-M. FATON, pp. 69-79,
- Developpement du poussin de Foulque Fulica atra L. Eléments de détermination de l'âge dans la nature. P. CORDONNIER. pp. 81-86.

 Compte rendu ornithologique de l'automne 1981 à l'été 1982 dans la région Rhônes
- Alpes. S. AULAGNIER et al. pp. 117-158.
- Bulletin mensuel de l'Office National de la Chasse (Office National de la Chasse, 85 bis, avenue de Wagram, 75017 Paris).
- 1984. Nº 77: Hivernage des Anatidés, foulques et grèbes en estuaire de la Rance (nord-Bretagne). L. LAMBERT, G. QUERÉ pp. 8-20.
- Nº 78 : La Réserve nationale de chasse de Chizé (Deux-Sèvres et Charente-Maritime) E CABANE, J.-M. BOUTIN. pp. 37-43.
- Nº 79 : Le climat et la régression des populations de Grand Tétras. B. LECLERCO pp. 15-21.
- Nº 80 : Observations de l'avifaune aquatique sur deux tourbières mises en eau dans le Cantal. M. VALÉRY. pp. 10-20.
- Nº 81 : Analyse des dénombrements d'Anatidés et de foulques hivernant en France (janvier 1983). T. SAINT-GERAND. pp. 13-26.
- Nº 82: Protection, gestion et aménagement des zones humides françaises pour l'avifaune migratrice. Service Technique de l'O.N.C. pp. 9-28.
- La Petdrix bartavelle (Alectoris graeca saxattlis) dans les Pyrénées. M. CATUSSE.
- Analyse bibliographique des études menées sur la Pie bavarde (Pica pica). G. BA-LANCA. pp. 33-39.
- Nº 83: Aménagement et gestion d'un territoire de chasse à la perdrix, Société de chasse de Dampierre (Aube). pp. 18-20.
- Resultats des opérations de repeuplement en perdrix dans la région Massif Central (Auvergne-Limousin-Dordogne). R. Péroux. pp. 27-29. Le repeuplement en perdrix expérimentales dans le département du Rhône. C. JUL-
- LIAN, pp. 30-32. Gestion des populations de perdrix. P. MARTIN. pp. 32-34.
- Conception d'un repeuplement au niveau d'un département. J. RAMOUSSE. pp. 35-36. Statut de la Perdrix rouge en Languedoc-Roussillon. Résultats de l'enquête nationale 1980. C. NOVOA. pp. 37-39.

Recherches sur la Perdrix rouge dans l'Hérault, J.-F. MATHON, pp. 40-41. La Perdrix rouge. F. BERGER. pp. 42-43.

Le Faisan commun. P. MAYOT. pp. 44-46.

Le Faisan vénéré. A. ROOBROUCK. pp. 47-48. La gestion du gibier d'eau. G. MIGUET. pp. 73-75.

Nº 84: Reproduction de la Perdrix grise 1984 dans le Bassin parisien : mention

passable. Service Technique O.N.C. pp. 8-9.
Suivi d'une population de Perdrix rouges dans le Biterrois. J.-P. Taris. pp. 10-11

La Spatule dans le marais d'Olonne (Vendée). O. Girardo. pp. 12-15. La Gélinotte des bois (Bonasa bonasia L.) existe-t-elle dans les Pyrénées ? Bilan provisoire des données bibliographiques et communications orales rassemblées

M. CATUSSE, p. 16. Eléments de la biologie du Lagopède d'Ecosse (Lagopus lagopus scoticus L.). Rapport préliminaire à une éventuelle introduction dans le Cantal. M VALERY pp. 17-24.

Nº 85 : L'intérêt de la pointe d'Arcay et de la lagune de la Belle-Henriette pour

l'avifaune. B. TROLLIET. pp. 7-15. Une étude des relations entre stationnements et prélèvements cynégétiques chez la Bécassine des marais (Gallinago gallinago) en Gironde. P. GRISSER, B. TRIOI LFT, J. VEIGA. DD. 16-21.

Nº 86 : Activité de la section Bécasse au cours de la saison 1983/84. Ch. FADAT, Y. FERRAND. pp. 7-12.

Bulletin trimestriel de l'Association des Naturalistes de la Vallée du Loing et du Massif de Fontainebleau (Laboratoire de Biologie végétale, route de la Tour-Dénecourt, 77300 Fontainebleau).

1984. T. 60, Nº 1: Actualités ornathologiques du sud seine-et-marnais : automne 1983, J.-P. SIBLET, pp. 18-30. Mise au point de l'avifaune du sud seine-et-marnais et de ses proches environs

J.-P. SIBLET. pp. 31-41.

Le Phalarope à bec étroit (Phalaropus lobatus), espèce nouvelle pour le sud seine-cimarnais, J.-P. SIBLET, pp. 42-43. Observation d'un Ibis falcinelle (Plegadis falcinellus) près de Montereau J.-P. SIBLET

pp. 43-44. Première observation du Bruant lapon (Calcarius lapponicus) dans le sud seine-et-

marnais, J.-P. Siblet, p. 44.

Observation d'un Fuligule à bec cerclé (Aythya collaris) à Vimpelles (77). J

P. SIBLET, pp. 45-46. Nidification du Milan poir en Bassée. D. Cossu. p. 47.

Nº 2: Actualités ornithologiques du sud seine-et-marnais. Hiver 1983-1984. J. P. SIBLET. pp. 94-101.
Une Mouette tridactyle (Rissa tridactyla) à l'étang de Galetas. J.-P. SIBLET. p. 102

Le Pipit à gorge rousse (Anthus cervinus) en plaine de Chanfroy. Premières mentions régionales de l'espèce. J.-P. SIBLET. p. 103.

Ouand la chair de héron fortifiait les malades de l'abbaye de Preuilly. G.R. DELA

HAYE, p. 104. Nº 3: Inventaire ornithologique de la plaine de Chanfroy, J.-P. SIBLET, pp. 142-158

Première observation du Goéland leucophée (Larus cachinnans michahellis) dans le sud seine-et-marnais. J.-P. SIBLET, O. TOSTAIN. pp. 159-160.

Nº 4: Actualités ornithologiques du sud seine-et-marnais : printemps 1984. J P. SIBLET. pp. 213-225

Ciconia (Revue régionale d'Ecologie animale. Y. MULLER, La Petite-Suisse, Eguelshardt, 57230 Bitche).

1984. Vol. 8, Nº 1: La Grue cendrée, Grus grus, en Lorraine. Analyse des observa-tions hivernales de 1967 à 1984. A. Salvi. pp. 1-24.

Un Pouillot à grands sourcils (Phylloscopus inornatus) dans l'île du Rhin d'Ottmarsheim (Haut-Rhin). D. DASKE. pp. 25-34. Incidence des fortes pluies de mai 1983 sur la reproduction du Gobe-mouches noir

(Ficedula hypoleuca) et de la Mésange charbonnière (Parus major) dans les

Vosges du nord. Y. MULLER, pp. 35-40. Première observation lorraine de Plongeon à bec blanc (Gavia adamsii) M. HIRTZ pp. 41-46.

Observation d'un combat mortel entre deux Buses variables (Buteo buteo). F. SPILL. pp 47-49

Compétition entre la Mésange charbonnière (Parus major) et le Gobe-mouches noir (Ficedula hypoleuca) pour l'occupation des cavités. Y MULLER, pp. 49-50,

Nº 2 : Nidification de la Chouette de Tengmalm (Aegolius funereus) près de Neufchâ teau (Vosges). Son contexte dans le nord-est de la France. J. François, A. SCHOINDRE. pp. 75-86.

Le Chat domestique (Felis) prédateur de l'Epervier d'Europe (Accipiter nisus)? P. BAYLE pp. 87-94.

Longevité remarquable d'un Gros-Bec (Coccothraustes coccothraustes) capturé par

Congretie Constitution of the Management of the Contraction of the Con Y. MULLER. p. 104.

Nº 3: La Grue cendrée, Grus grus, en Lorraine. Analyse des passages migratoires de 1967 à 1984. A. SALVI. pp. 109-135. Recensement des oiseaux nicheurs d'une hêtraie des Vosges du nord. J -C. GENOT.

H. STOECKEL. pp. 137-154. Evolution de l'avifaune nicheuse d'une jeune plantation de Pins sylvestres en forêt

de Haguenau (1980-1983). L. SCHMITTER, B. STURM. pp. 155-162. Observations de labbes en Alsace. G. SCHAHL. p. 163.

Observation de l'Hirondelle de rochers (Ptyonoprogne rupestris) en Alsace. G. DRON NEAU, D. GOETSCH. pp. 164-165.

Le Courrier de la Nature (Société Nationale de Protection de la Nature, 57, rue Cuvier, 75005 Paris).

1984. - Nº 89: A propos des échouages de mouettes. p. 36.

N° 90 : Causes de la mortalité de la Mouette tridactyle sur le littoral de la Vendée au Pays Basque. M Duron, M.-J. LECESTRE, P. Duron pp. 12-16. Chasse à la tourterelle. Edition 84. M. Todisco. pp. 33-35

Nº 91: Nos dernières chevêches. G. FéQUANT. pp. 23-28.

La Camargue croquee sur le vif. J. BOUTIN. pp. 33-35.

N° 92: Héron pourpré, butors: le déclin. L. DUHAUTOIS. pp. 21-29.

Faune et Nature (Association Régionale pour la Protection des Oiseaux et de la Nature Provence-Alpes-Côte d'Azur et Corse (A.R.P.O.N.), La Micouline, Sainte-Trinide, 83110 Sanary),

1984. - N° 26: Les Vautours fauves des Cévennes. p. 20. La Chouette chevêchette. C. CROCQ. pp. 26-28.

Quelques données sur les oiseaux victimes de la circulation routière en Vaucluse. G OLIOSO, pp. 34-35.

Des Grands-dues opportunistes ! Ph. Orsini. pp. 36-38.

- Gibier Faune Sauvage (Office National de la Chasse, 85 bis, avenue de Wagram, 75017 Paris).
- 1984. N° 1: Régime alimentaire du Tétras lyre (Lyrurus tetrix L.) dans le vallon de la Cerveyrette (Hautes-Alpes). A BERNARD-LAURENT. pp. 5-24.
- Nº 2: Régime alimentaire de la Bécassine des marais (Gallinago gallinago) sur le bassin d'Arcachon (Gironde), I. Veiga. pp. 5-44.
 La selection des sites d'alimentation par une population de Pies bavardes (Pica

pica). G. BALANÇA. pp. 45-78.
Hybridation naturelle entre Perdrix bartavelle (Alectoris graeca saxatihs) et Perdrix rouge (Alectoris rufa rufa) dans les Alpes-Maritimes. A. BERNARD-LAURENT

pp. 79-97.

Tableaux de chasse et de piégeage d'un même territoire entre 1950 et 1971 : fluctua rableaux de chasse et de piégeage d'un même territoire entre 1950 et 1971 : fluctua rions numériques des espèces et facteurs d'environnement. M. Birkan, D. Pé. Pln. nn. 97-111.

N° 3: Comportement alimentaire du Canard siffleur (Anas penelope L.) en période

hivernale. P. CAMPREDON. pp. 5-20.

Dynamique des populations de Grand Tétras (Tetrao urogallus) dans le Haut-Jura
B. LECLERCO. pp. 21-37.

Le régime alimentaire d'une population de Pies bavardes (Pica pica). G. BALANÇA pp. 37-62.

N° 4 : Le déterminisme du succès de la reproduction chez une population de Pies bayardes, G. Balança. pp. 5-28.

Méthode de recensement des Perdrix bartavelles (Alectoris gracea saxatilis Bechsten 1805) au printemps; applications dans les Alpes-Maritimes. A. Bernard-Laurent, J.-L. Laurent, pp. 69-88.

- Les Naturalistes Orléanais (Association des Naturalistes Orléanais et de la Loire moyenne. Musée des Sciences Naturelles, 2, rue Marcel Proust, 45000 Orléans).
- 1984. T. 3, N° Spécial Scientifique: Avifaune en Sologne du Loiret, région de Vannes-sur-Cosson. D. CHAYIGNY. pp. 5-38.
 Résultats de trois années de recensement de l'Alouette calandrelle (Calandrella brach).

dactyla) dans la Beauce du Loiret, 1982-1983-1984. D. MUSELET, pp. 39-48 Résultats bruts liés au baguage, en France et à l'étranger, au niveau de la Région Centre (de 1977 au 31.12.1983). C. GAUBERVILLE, pp. 49-55.

Le Hibou petit-duc (Otus scops) au printemps 1984 en Beauce. J.-L. SENOTIER pp. 56-59.

Premières données ornithologiques sur la Puisaye du Loiret en période de nidification, G. Savean., pp. 60-64. Synthèse des observations ornithologiques. Période du 16 novembre 1980 au 15

novembre 1982. M. CHANTEREAU, D. CHAVIGNY, J. CHESNEAU, D. MUSELET pp. 65-77.

- Nature Environnement en Région Centre (Fédération Régionale des Associations de Protection de l'Environnement du Centre, 11, rue des Trois-Clés, 45000 Orléans).
- 1984. N° 2: L'avenir de la Loire? Une faune et une flore originales gravement menacées. Inventaire des sites botaniques et faunistiques. Statut actuel et mespres de protection demandées. pp. 4-7.
 La Sterne pierregarin et la Sterne name dans la Région Centre. D. MUSELET.
- La Sterne pierregarin et la Sterne name dans la Region Centre D. McGatepp. 18-21. N° 4: Le baguage des oiseaux en Région Centre. C. GAUBERVII LE. pp. 10-12

- N° 6: La Sologne face à son avenir. Intérêt ornithologique de la Sologne. p. 4. Le Heron cendré en Region Centre. D. MUSELET. pp. 12-14,
- Panda. La revue du W.W.F. France (W.W.F., 14, rue de la Cure, 75016 Paris).
- 1984. Nº 16: L'ordinateur au service de la protection des oiseaux. A. ALADE NISE, pp. 24-25 Un bilan positif pour les marais de Lorraine, p. 25.
- Nº 18: Une des plus grandes réussites du W.W.F.: le sauvetage des Flamants roses en Camargue. A. Johnson, pp. 17-18, 20.
- Parc Naturel Régional de Corse. Travaux scientifiques (Parc Naturel Régional de Corse, Palais Lantivy, 20000 Ajaccio, Corse),
- 1984, T. 3, Nº 1 : La reproduction de l'épervier (Accipiter nisus) en Corse, O. PA-TRIMONIO, pp. 1-28. Oseaux de mer nicheurs en Corse - saisons 1982 et 1983. Y. GUYOT, pp. 57-75.
- Nº 3 : Compte rendu d'activités du Centre Régional de baguage de la Corse : année 1983. D. BRUNSTEIN-ALBERTINI. J.-Cl. THIBAULT. pp. 122-141.
 - Penn Ar Bed (Bulletin trimestriel de la Société pour l'Etude et la Protection de la Nature en Bretagne (S.E.P.N.B.), 186, rue Anatole-France. 29200 Brest).
- 1984. N° 115 : Histoire et géographie des oiseaux nicheurs de Bretagne. A. Lu-CAS. pp. 218-220.
- Nº 116: Goélands citadins. M. Cossec. pp. 32-33.
- Les goélands sont dans la ville. A. THOMAS. pp. 33-34. Nouvelles des réserves-1983. A. THOMAS. pp. 39-46.
- Nº 117: La réserve de Clevessen. J.-P. FERRAND. pp 81-83.
- O.seaux des tourbières : l'exemple de la Grande Brière. Y. CHEPEAU, D. MONT-FORI. pp. 105-107.
 - Picardie Ecologie (Association pour la Promotion de la Recherche sur l'Environnement, Famechon, 80290 Poix).
- 1984, Série II, Nº 11 : L'avifaune de la vallée des Evoissons. Approche écologique
- (suite et fin). J.-Cl. ROBERT, pp. 3-11. Statut des busards Circus sp. dans la Somme. J.-Cl. ROBERT, P. ROYER, pp. 12-39. Recensement des Vanneaux huppés Vanellus vanellus dans la plaine littorale picarde :
- mise au point sur les effectifs. J. MOUTON, P. TRIPLET. pp. 40-45.
 Statut du Chevaher guignette Actutis hypoleucos dans la Somme. J.-Cl. ROBERT. pp. 46-53,
- Notes sur les stationnements de l'Alouette haussecol Eremophila alpestris, du Bruant des neiges Plectrophenax nivalis et de la Linotte à bec jaune Acanthis flavirostris sur le littoral picard (Somme). J. MOUTON, P. TRIPLET. pp. 54-58.
- Note sur la présence du Coucou-geai Clamator glandarius en baie de Somme. P. Du-
- BOIS, P. 58.
 L'étade de l'écologie alimentaire des oiseaux en milieu estuairien. P. TRIPLET.

- Revue d'Ecologie. La Terre et la Vie (Société Nationale de Protection de la Nature, 57, rue Cuvier, 75005 Paris).
- 1983, T. 39, N° 2 : L'impact du feu sur la végétation, les oiseaux et les micromammi fères dans diverses formations méditerranéennes des Pyrénées-Orientales : pre miers résultats. R. PRODON, R. FONS, A M PETTER. pp. 129-158.

Exploitation alimentaire des zones humides de Camargue par cinq espèces de canards de surface en hivernage et en transit : modélisation spatio-temporelle J Y. Pircot, D. Chessel, A. Tamisier, pp. 167-192.

- Une étude des relations spatiales entre jeunes avocettes sur leurs heux d'élevage P. ADRET. DD. 193-208.
- Nº 3: Application de la notion de niveau de perception à l'étude des peuplements d'oiseaux palustres méditerranéens. J.-M. PAGES pp. 297-336.
- Nº 4: Régime alimentaire du Héron garde-bœufs à la limite de son expansion géographique récente. D. BREDIN. pp. 431-446.
- Le rôle de la végétation dans l'emplacement des sites de reproduction chez Circus cyaneus et Circus pygargus dans des secteurs de reboisement en coniferes J.-P. CORMIER. pp. 447-458.
 - Société pour l'Etude et la Protection de la Nature en Bretagne. Travaux des Réserves (Société pour l'Etude et la Protection de la Nature en Bretagne (S.E.P.N.B.), 186. rue Anatole-France, B.P. 32, 29276 Brest Cedex).
 - 1982. Nº 1 : Pétrel tempête à Banneg (Finistère) J.-P. CLILLANDRE, J. HAMON N. LODEVIS, G. MOAL. pp. 7-13.
- Quelques observations sur la colonie de Grands Cormorans (Phalacrocorax carbo), ilot du Verdelet/Pléneuf, J.-P. Cochin. pp 14-16.

- uot qui verqueite/Prieneux, 3.-F., COCHIN., pp. 14-10.

 Sterne arcique. E. GranNSERRE. pp. 17-18.

 Premières recherches parasitologiques dans la réserve et l'archipel des Glénans/Moutons. C. GUIGUEN., pp. 19-21.

 Eudé de l'impact des foulques sur les prairies avoisinantes de la réserve de la marce de Vauville. C. Kappes. pp. 25-35.

 Végétation de la réserve de Koh Kastell à l'Apothicairie/Sauzon/Belle-Ile-56. P. [16]
- MONNIER, Y. BRIEN. pp. 36-41.
 Faculté d'autonettoyage de Mouettes tridactyles mazoutées. J.-Y. MONNAT pp. 42-45 Transatlantiques, J.-Y. MONNAT, pp. 46-47.
- Prospection des immatures au sein d'une colonie de Guillemots de Troil Uria aalge A. THOMAS, pp. 60-64.
- 1984. Nº 2 : Bilan du baguage des Pétrels tempêtes sur Banneg en 1983. J P. CUILLANDRE. pp. 1-6.
- Le Fuligule morillon à la réserve naturelle de Vauville (Manche). G. DEBOUT pp. 13-14. Présence de l'Echasse blanche (Himantopus himantopus) sur les marais de Falgueres
- et du golfe du Morbihan. A. FORLOT, pp. 15-21. Trevoc'h-1966-1983. M. Jonin. pp. 23-25.
 - Quelques données sur la biologie de reproduction du Goéland argenté Banneg J.-C. LINARD. pp. 28-31.
- Biologie de la reproduction du Goéland marin Banneg, J.-C. Linaro, pp. 32 38 L'étude du Goéland argenté dans les réserves. P. MIGOT. pp 45-50. Observations sur la mue prénuptiale des Guillemots de Troil (Uria aalge) de de réserve du cap Sirun (Finistère). A. THOMAS. pp. 54-61.
- Le Goéland marin prédateur d'oiseaux de taille adulte . quelques données comple mentaires. P. Yésou. pp. 62-65.

 Terre Vive (Société d'Etudes du Milieu naturel en Mâconnais, F. Nico LAS, 5, rue Beau-Site, 71000 Mâcon).

1984. — Nº 55 : Sortie ornithologique du 18 décembre 1983, F. NICOLAS. pp. 15-16. Osseaux observés en décembre 1983 à Saint-Albain. p. 16. Osseaux observés le 15 janvier 1984 (Cormoranche). p. 16.

Sortie ornithologique du 15 janvier 1984 à Cormoranche-sur-Saône. F. Nicolas.

Revues consultables à la Bibliothèque Centrale du Muséum

- Annales de la Société des Sciences Naturelles de la Chareute-Maritime (Société des Sciences Naturelles de la Charente-Maritime, Muséum d'Histoire Naturelle, La Rochelle).
- 1984. T. VII. N° 2: L'année ornithologique en Charente-Maritime. Groupe Ornithologique Aunis-Saintonge. pp. 213-226.
- Annales de la Société des Sciences Naturelles et d'Archéologie de Toulon et du Var (Société des Sciences Naturelles et d'Archéologie de Toulon et du Var, Muséum d'Histoire Naturelle, 113, boulevard Leclerc, Toulon).
- 1984. T. 36. Nº 4: Les Flamants roses dans le Var. Ph. ORSINI. pp. 225-232.
- Biologie-Ecologie Méditerranéenne. Annales de l'Université de Provence (Université de Provence, Centre Saint-Charles, place Victor-Hugo, 13331 Marseille Cedex 3).
- 1983, T. X. N° 1-2; L'utilisation du milieu par les oiseaux de la Crau. G. Chey.
 Lan, P. Bence, J. Boutin, F. Dhermann, G. Olloso, P. Vidal. pp. 83-106
 Les Passereaux incheurs des coussous de la Crau. G. Olloso, P. Bence, J. Boutin,
 G. Cheylan, F. Dhermann, P. Bergier, pp. 107-118
 - Bulletin d'Ecologie (Société d'Ecologie, c/o Secrétariat "Faune Flore",
 57, rue Cuvier, 75005 Paris).
- 1984. T. 15. N° 3: Impact du trafic routier sur les Vertébrés dans le bocage breton M.-C. SAINT-GIRONS. pp. 175-183.
- Bulletin de la Société d'Etudes des Sciences Naturelles de Vaucluse (Société d'Etude des Sciences Naturelles de Vaucluse, Musée Requien, 67, rue Joseph-Vernet, 84000 Avignon).
- 1982-1984, T. 52/54: Quelques données sur l'Hirondelle de cheminée Hirundo ruslica dans la région d'Apt. G. OLIOSO. pp. 181-186.
- Bulletin de la Société d'Histoire Naturelle du Pays de Montbéliard (Société d'Histoire Naturelle du Pays de Montbéliard, Musée du Château, 25200 Montbéliard).
- 1984, Apparition d'une mouette tridactyle (Rissa tridactyla) dans le Pays de Montbéliard en février 1983. L. ELOY. pp. 67-68.

- Bulletin de la Société des Naturalistes et des Archéologues de l'Ain (Société des Naturalistes et des Archéologues de l'Ain, Maison des Sociétés, boulevard Joliot-Curie, 01000 Bourg-en-Bresse).
- 1981. Nº 1: Observations ornithologiques inaccoutumées dans la plaine de l'Ain. A. BERNARD. p. 26.
- Sur une éventuelle reproduction du Coucou-geai (Clamator glandarius) dans la plaine de l'Ain. A. BERNARD. pp. 27-28.
 - 1982. N° 2: Rapaces de la chaîne du Jura. P. RONCIN. pp. 8-15.
 Rencontres... Le Grand Tétras. P. RONCIN. pp. 16-17.
- Rencontres... Le Grand Tetras. P. RONCIN. pp. 16-17. Chronique ornithologique départementale du 1.9.79 au 31.8.80. A. Bernard. p. 22
- Bulletin de la Société des Sciences Naturelles de l'Ouest de la France (Société des Sciences Naturelles de l'Ouest de la France, Muséum d'Histoire Naturelle, 12, rue Voltaire, 44000 Nantes).
- 1984. T. 6. Nº 1 : Un site exceptionnel : l'étang de Kergalan en Plovan (Finistère). Quelques notes de baguage en août, de 1967 à 1983. G. LORCY. pp. 20-42
- N° 3: Le Cormoran huppé (Phalacrocorax aristotelis), nouvelle espèce nicheuse en 1984 pour le Pays de Caux (Seine-Maritime). T. VINCENT. pp. 157-158
- N° 4: Fidélité au site de nidification d'un couple d'Epervier d'Europe, Accipiter nisus. Biologie. Y. Garino. pp. 205-212.
- Bulletin de la Société des Sciences Naturelles de Tarn-et-Garonne (Société des Sciences Naturelles de Tarn-et-Garonne, Musée Victor-Brun, Montauban).
- 1980. T. II: La vague de froid de janvier 79 et les oiseaux migrateurs du plan d'eau de Moissac. J.-C. MIQUEL et R. SOUBRIER. pp. 11-15.
- 1982. T. 13: Chronique ornithologique du plan d'eau au confluent du Tam et de la Garonne, Saint-Nicolas-de-la-Grave (82) 1975-1982. Première partie cormorans, Anatidae, foulques. J.-C. MiQUEL, R. SOUBRIER, J. JOACHIM, J F. BOUSQUET. pp. 20-23.
- 1984. T. 14: Nidification de la Sterne pierregarin (Sterna hirundo) au confluent du Tarn et de la Garonne. J -C MiQUEL, R. SOUBRIER pp. 11-15.
 - Journal d'Information de la Société d'Histoire Naturelle d'Autun (Société d'Histoire Naturelle et des Amis du Muséum d'Autun, Muséum d'Autun, 15, rue Saint-Antoine, 71400 Autun).
- 1983. N° 2: Notules scientifiques: Ornithologie, J. DE LA COMBLE, p. 5. 1984. N° 4: Notules scientifiques: Ornithologie, J. DE LA COMBLE, H. GAUTHE RIN, p. 7.
- Travaux Scientifiques du Parc National de la Vanoise (Parc National de la Vanoise, 135, rue du Docteur-Julhand, B.P 705, 73007 Chambéry).
- 1983. T. XIII: L'Aigle royal (Aquila chrysaetos) dans le département de la Savoie, plus particulièrement dans le Parc National de la Vanoise (France) L.P. Martinett en 175-181
- J.-P. MARINOT. pp. 175-181.
 Les enseignements d'un transect ornithologique en Maurienne. IX. Etude de l'avienne du Parc National de la Vanoise. II. Contribution à l'étude des relations aufaune/altitude. J. BROYER, Ph. LEBRETON, H. TOURNIER, pp. 183-216.

1984. — T. XIV: Etude de l'avifaune du Parc National de la Vanoise. X. Essai de comparasson avifaunistique des pessières et des mélézeins de Vanoise et de Grand Paradis. Ph. LEBRETON. pp. 109-122.

III. THÈSES, MÉMOIRES

Biologie du Tétras lyre, Lyrurus tetrix (L.) dans les Alpes françaises. la sélection de l'habitat de reproduction par les poules. A. BERNARD. Thèse de 3º cycle. Université des Sciences et Techniques du Languedoc, Montpellier, 1981, 220 pp.

Demographie et écologie du Canard siffeur Anas penelope I. pendant son hivernage en France. P. CAMPREDON Thèse Université des Sciences et Techniques du Languedoc, Montpeller. 1982. 161 pp.

IV. BROCHURES, LIVRES

Sur l'impact des oiseaux piscivores dans la pisciculture en Camargue. (Rapport périodique). B H. Im, H. HAFNER. Station Biologique de la Tour du Valat, Camargue. 1981, 29 pp.

Camargue. 1981, 29 pp.

Nouvelles données sur les oiseaux piscivores dans les exploitations piscicoles de Camargue. B.H. IM, H. HAFFER. Station Biologique de la Tour du Valat, Camargue. 1982. 18 pp.

Sur les oiseaux piscivores et la pisciculture en Camargue (Rapport périodique). B H. IM, H HAFNER. Station Biologique de la Tour du Valat, Camargue. 1983. 20 pp.

impact des osseaux piscivores et plus particulièrement du Grand Cormoran (Phalacrocorax carbo sinensis) sur les exploitations piscicoles en Camargue, France. B.H. IM, H. HAFNER. 1984. 84 pp.

Atlas des oiseaux nicheurs de France-Comté, 1984. P. Piotte, Réd. Groupe Naturaiste de Franche-Comté, Besançon. 1984. 161 pp.

Creation de la base de domiées relative aux recessments d'oiseaux marins reproducteurs en France. E. PASQUET. C. R. B. P. O., Paris, Service de la Recherche des Etudes de Traitement de Hisformation sur l'Environnement/Serciarial d'Etat a l'Environnement, Neuilly-sur-Seine. 1984. 58 pp. Synthèse, des observations relatives à l'Étude de la biologie de reproduction des

Puffins cendrés nicheurs sur les îles de Marseille. O, FERNANDEZ, non pag.

Puamique de population du Goéland leucophée sur les côtes méditerranéennes

françaises, G. LAUNAY, Parc National de Port-Cros, Port Cros, Parc Naturel

Régional de la Corse, Ajaccio, C.R.B.P.O., Paris, C.R.O.P. 1984, 22 PP.

Sin.ation du Goéland leucophée aux lies d'Horter P. Virus, Dél 1084, 22 PP.

properties V. LAUNAT. Fair National de Ports-ros, Port cros ; Fair Naturel German, S. L. Launat. Fair National de Ports-ros, Port cros ; Fair Naturel German, Ports de Ports d

37 pp.
 Orgambideska col libre. Pertuis pyrénéens. Fasc. 1. Rapaces et Cigognes, 1979-1983
 Ed. d'Utovie, Thèse. 1984, 249-xxi pp.

Verslag van de Lepelaarstudiereis naar Frankrijk, Spanje en Marokko in Februari en Mart 1984 / Report on Spoonbills in France, Spain and Morocco in February and Marth 1984, E.P.R. POORTER, V.L. Wighels, Mederlandse Stichting voor Internationale Vogelbescherming te Zeist. Leystad, 1984, pag. diverses.

- Is there ecomorphological convergence among mediterranean bird communities of Chile, California, and France? J. BLONDEL, F. VUILLEUMIER, L.F. MARCLS. E. TEROUANNE. In : Evolutionary Biology, vol. 18; M.K. HECHT, B. WALLACE, G.T. PRANCE, Eds. Plenum Publishing Corporation. New York, London. 1984.
- Regardez vivre les oiseaux. Tome 1. J.-F. ALEXANDRE. G. LESAFFRE. Editions Falco. Paris, 1984, 318 pp.
- Les oiseaux de montagne. J.-F. DEJONGHE. Ed. du Point Vétérinaire, Maisons-Alfort. 1984, 310 pp.
- Guides naturalistes des côtes de France. La Manche du Havre à Avranches. Basse-Normandie, M. BOURNÉRIAS, C. POMEROL, Y. TURQUIER. Delachaux et Niestle, Paris, Neuchâtel. 1984. 264 pp.
 - Rapport de surveillance 1984, F.I.R. Fonds d'Intervention pour les Rapaces, La Garenne-Colombes, 1984, pag. diverses.
- Rapinyaires Mediterranis, II. Centre de Recerca i Proteccio de Rapinyaires, Seccio Catalana del Fonds d'Intervention pour les Rapaces, 1984.
 - Données récentes sur le statut, la démographie et les ressources des territoires du Gypaète barbu (Gypaetus barbatus) dans la moitié orientale des Pyrénées M. CLOUET, pp. 17-24.
 - Distribution et statut actuel du Vautour moine (Aegyptius monachus). B.U. et C. MEYBURG, pp. 26-31.
 - Relation morphologie-écologie entre l'Aigle royal (Aquila chrysaetos) et l'Aigle de Bonelli (Hieragetus fasciatus), espèces sympatriques dans le midi de la France
 - M. CLOUET, J.-L. GOAR. pp. 109-119. Migracion de Pandion haliaetus por el N.E. de la peninsula iberica y Leucate (Aude, Francia). X. FERRER, J. MUNTANER, F. SAGOT, J. SÉRIOT. pp 151-160 Essai de caractérisation de la région méditerranéenne française à partir du régime alimentaire de la Chouette effraie (Tyto alba). Ph. ORSINI, F. POITE
 - VIN. pp. 221-229. Comparaison entre la fécondité du Hibou petit-duc (Otus scops) dans les îles et le continent en France méditerranéenne. P. VIDAL, J-M BOMPAR, G. CHE)
- LAN, P. BERGIER, J. BESSON, pp. 238-245. Faune sauvage du Biros. Contribution à la connaissance du Biros. Fasc VII. J.-F et D. CHERTIER, Syndicat d'Initiative et Association des Jeunes du Biros,
- Castillon-en-Couserans. 1978. 141 pp. Faune des montagnes. Ed. Didier et Richard, Grenoble. 1984. 112 pp.
- Animaux des Alpes. R HOFER. Nathan, Paris. 1982. 80 pp.
- La faune des Alpes, R.-P. Bille, Denoel, Paris, 1983, 95 pp. Les animaux des Alpes, P. Giodano, Editions Ouest-France, Rennes, 1981, 32 pp. Les hardes du Nideck, R ROTH, Verlag Karl Schillinger, Freiburg im Breisgau.
- 1982, 144 pp Brèves rencontres. R. ROTH. Editions Karl Schillinger, Fribourg, Molsheim, s.d., 88 pp.

ANALYSES D'OUVRAGES

ELKINS (N.)

Weather and bird behaviour

T & A.D. Poyser, Calton, Staffordshire, Grande-Bretagne, 1983. – 240 pp, 50 figures (graphiques, cartes), 32 photos en noir et blanc. Relié sous jaquette en couleurs. — Prix: £ 12,60).

Ecrit par un météorologiste de métier qui est aussi ornithologiste, ce livre traite de l'influence du temps et des variations de climat sur les oiseaux de l'Europe. mais quelques données concernent ceux d'Amérique du nord et d'Afrique du nord, Le texte est divisé en 12 chapitres . 1) Précis de météorologie à l'usage des ornithologistes (pp. 17-33); 2) Influence des courants d'air ascendants de diverses origines. L'auteur dit qu'ils existent au-dessus des mers mais sont probablement trop instables pour être utilisés régulièrement par les oiseaux terrestres (pp. 34-47); 1) Influence de la température sur la prise de nourriture en différents milieux (forêts. champs, zones humides) (pp. 48 64), 4) Prise d'aliments en vol. Il s'agit surtout du Martinet noir (pp. 65-77) : 5) Influence sur le chant et la midification (pp. 78-98) ; 6) Protection contre les intempéries pendant la nuit (pp. 99-110); 7) Influence sur les migrations (pp. 111-131); 8) Dérive migratoire (pp. 132-154); 9) Les oiseaux egarés originaires d'Eurasie et d'Amérique (pp. 155-162) ; 10) Les migrations des oscaux planeurs (pp. 163-169); 11) Evénements météorologiques : hivers rigoureux, secheresse, grêle. Influence sur les populations (pp. 170-189); 12) Influence sur es déplacements des oiseaux marins (pp. 190-213). En appendice, des cartes météorologiques montrent diverses situations observées. Index des oiseaux et des sujets. La bibliographie est « sélectionnée » et c'est bien dommage étant donné que ce livre est original.

Le sujet état inédit, mais le résultat m'a paru asser décevant car l'auteur n'a teun compte que d'une partie de la documente communéte par les ornithologistes. En fait, il s'est inéressé aux travaux publiés angélais, sauf exceptions, ignorant ceux qui ont paro dans d'autres langues. Aira, con l'atraondés dans la neige est cité, mais il autrométique de l'étraondés dans la neige est cité, mais il autrométique de temps est produce de l'étraondés dans la neige est cité, mais il autrométique de temps est produce de l'étraondés dans la neige est cité, mais il autrométique de l'emps est produce de l'étraondés dans la neige est cité, mais il autrométique l'emps est partie de l'emps est partie en l'emps centrale sur la buse. L'influence du froit et du plactique de l'ar la mortalité de la Chouette effraye n'est pas détaillée (travail de PIECHOCK) on mentionale, En ce qui concerne la grêle, les pettes enregistrées par la Cigogne suche en Allemagne (et ailleurs) sont ignorées, etc. Toute ceci restreint singulèrement la prote de uravail effectue (da bibliographic comprend seulement 195 ttres).

M. CUISIN.

GLUTZ VON BLOTZHFIM (U.N.) et collaborateurs

Les Tétraonidés

Station Ornithologique Suisse, 6204 Sempach, Suisse, 1985. — 32 pp., 44 illustrations: photos en couleurs, dessins, graphiques. Broché. — Prix: FS 3).

Désirez-vous des informations brèves mais précises sur les Tétraonidés de Suisse tal.mentation, comportement hivernal, menaces pesant sur les populations, etc.)?

Pour cela, point n'est besoin de compulser des périodiques ou pluseurs ouvrages, il vous suffit de lire la remarquable brochure publiée par la Station ornithologique de Sempach et rédigée par U.N. GLUTZ VOS BLOTZHEIM d'après les travaux meries par le groupe de recherches sur l'écologie des osseaux qu'il dirige à l'université Berné depuis 1965. Cette étude apprend à un vaste public ce qu'il faut savoir sur la situation actuelle des quatre Tétraonidés d'Helvétie (Grand Tétras, Tetras ylyre, Lagopée alpin et Gelinotte), mais les renseignements biologiques s'appliquent également aux oiseaux des autres pays, même si des correctifs sont necessaires ça et là en raison des différences de milleu.

Le texte est divisé en une demi-douzaine de chapitres : introduction, répartition générale et effectifs, l'étras lyre et Lagopède (voix, comportement territorial, survee en hver, évolution démographique). Gelinotte, Grand Pétras, sauvegarde des populations. La version française a été préparée en collaboration avec notre collegue.

Maigré un format réduit, cette brochure prouve que la qualité ne se mesure pas au nombre de pages. La presentation est excellente et le prix modique.

M. CUISIN.

LEISERING (H.)

Kontrastive Untersuchung der in der Standardsprache ublichen Vogelnamen im Deutschen, Englischen und Franzosischen

(P. Lang, Francfort, Berne, New York, Nancy, 1984. — VIII + 208 pp. Broche — Prix : FS 50).

Ernt par un linguiste, cet ouvrage compare les noms d'oiseaux les plus employse actuellement dans les langues allemande, anglaise et française. Il comporte deux parties. Dans la premiere (pp. 13-52), l'auteur expose les motivations qui sont a l'origine des noms. Ces derniers peuvent en effet faire allusion au pays d'origine et à l'habitat (Jaseur boréal), à l'époque de présence (Sarcelle d'été), à la morphologe (Bec-croisé), à un autre animal (oiseau-mouche), à la coloration (Gorge-bleux), a voix (Coucou), au comportement (Gobe-mouches), à la nouriture (Chardonneret), à une personne (Jean-le-Blanc), etc. Il y a aussi des noms dont l'origine rest inconnue si l'on s'en tient à ces critiers (Cloggene, Pinson, Geai, etc.) et d'autres qui occupent une position intermédiaire (Faucon hobereau, etc.) Pour chaque cas, de nombreux exemples sont fournis.

La deuxième partie (pp. 53-194) est un répertoire alphabétique des noms d'ou urropéens et exotiques présents (sauf exceptions) dans les dictionnaires us vants : pour l'allemand, Deutsches Worterbuch de G. WAHRIG (1975), pour l'aiglais The luttle Oxford Dictionary of current english de J. COUSSON (1962) et, pour le français, le Peut Robert et le Petit Larousse Chaque rubrique commence par le nom allemand suivi des noms anglais et français, avec l'année de la première mention dans la langue et une courte explication de l'étymologie.

Original, très intèressant, ce travail montre que l'ornithologie ne se limite pas Observation des oiseaux dans la nature mais comprend aussi divers aspects culturels, linguistique, historique, artistique, etc. Bibliographie et index des noms français

et anglais.

M. CUISIN.

Source Mindly Paris

PIECHOCKI (R)

(A Ziemsen, Wittenberg-Lutherstadt, 1985. Collection Dre Neue Brehm-Bucheret, n° 108 5° édition revue — 128 pp., 41 figures (graphiques, dessins, photos en noir et blanc, cartes), 2 planches en couleurs Broché — Prix non mentionné),

La première édition de cette brochure sur le Hibou grand-duc (1953) avant et entirement rédigée par R. MARZ, spécialiste allemand de l'espèce, mais à partir de la troisième, R. PiecHocky prit le relais de l'auteur, décède de 1979. Cette nou velle édition tient compite des travaux publiés après 1980 et complète donc le Hand bouch der Vogel Mitteleuropas de GIUTZ vos MDIOTTHEIM, paru cette année-àl. Les prancipaux chapitres concernent les sujets suivants : répartition en Europe (pp. 15-25), bologie de la reproduction (pp. 25-49), alimentation (pp. 68-100), mottalité, means pesant sur l'espèce et mesures de conservation (pp. 102-116). Bibliographie de 8 pages et index.

Malgré ce qui est écrit dans l'avant-propos, certaines informations ne rendent pas compté de la situation actuelle : ainsi en France II y aurait moins de 100 couplés de Grand-duc (1) (p. 20). Pour des raisons inexplicables, certains travaux, (tel celui de Soubel et Badan, 1976) ne sont pas cités. L'accent est surtout mis sur les etides faites en Europe centrale et la distribution de l'espèce dans le sud du continent (Pennsule) lèbrique, vougoslavie, Grèce, Italie, etc.) n'est pas mentionnée. Dans al biver consacré à un oiseau aussi spectaculaire, j'ai été étonné de ne pas trouvemention de l'album de H. DRECHSLER (Uhudammerung, 1954) qui avait photographie (hibou en compagnie de MARZ.

Malgré ces quelques insuffisances, cette monographie intéressera tous les spécialates de l'espèce car elle expose de façon très détaillée certains sujets (ahmentation notamment), qui, dans le Handbuch, sont forcément traités plus sommairement.

M. CUISIN.

SKUTCH (A.F.) Life of the woodpecker

(lbs Publishing Company, Santa Maria, Californie, Etats-Unis, 1985. — \(\frac{1}{2}\) + 136 pp , 61 illustrations en couleurs, quelques dessins et cartes. Relié sous jaquette en couleurs. — Prix: non mentionné).

Spécialiste des oiseaux d'Amérique centrale, A.F. Sturcit a déjà publié, outre de nombreux articles, plusteurs livres au tre sepèce tropicales. Le présent ouvrage et ben différent (comme celui où il a décrit les relations en la coiseaux adults et leurs petits) pusqu'il s'agit d'une présentation génerale de la coiseaux adults et leurs petits) pusqu'il s'agit d'une présentation génerale de la coiseaux adults et leurs petits) pusqu'il s'agit d'une présentation génerale de la compte de la compte de la famille des pies ; nourriture (rechercher de forma-lon du couple ; nidification ; les jeunes ; vie sociale : usurpateux, parasites et forma-lon du couple ; nidification ; les jeunes ; vie sociale : usurpateux, parasites et nonde, la bibliographie (classée par chapitre) et l'index achévent le texte. Les illustrations de Dana GRADMER, qui occupient souvent une page entière, ont une bonne autre l'impression de la vie (pp. 29, per exemple). Malgré les apparences, ce livre concerne presque exclusivement se par exemple. Malgré les apparences ce livre concerne presque exclusivement se par exemple. Malgré les apparences ce livre concerne presque exclusivement

les Picidés du continent américain et n'est donc pas un exposé général sur la famille D'ailleurs, à de rares exceptions près, la bibliographic est américaine. Néanmoins, l'auteur a pleinement atteint son objectif qui était d'offrir à un vaste public un ouvrage attrayant mais rigoureux sur ce groupe d'oiseaux. La présentation est excellente

M. CUISIN.

VOGEL (K. et H.), ENGELMANN (C.) et WEISS (E.) Die Taube. Biologie, Haltung, Futterung

(Deutscher Landwirtschaftsverlag, Berlin-Est, R.D.A., 1984. — 3º édition. 312 pp Nombreux tableaux, graphiques, dessins, photos en noir et blanc. Relié sous jaquette en couleurs. — Prix: DM 29).

Cette monographie du Pigeon domestique (Columba liva) s'adresse avant tout aux éteveurs de pigeons vo rapport. Elle intéressera également l'ornithologiste qui y trouvera de nombreux renseignements aur une espece devenue rare à l'état vrainent sauvage mais omniprésente à l'état semi-domestique et qu'il ne peut négliger, même si sa dépendance vis-à-vis de l'homme la déconsadére qualeque peu

Le tate est divisé en 8 chapitres: 1) (pp. 11-60). Historique des diverses utilisation du pigeon. Classification, aspect de l'oiseau sauvage et des races d'élevage (transformations morphologiques et éthologiques obtenues par la sélection), loit et caractéristiques des races (pp. 54-60), 2) (pp. 61-39). Anatomie et physiologie Le squelette (pp. 73-82), le plumage (pp. 83-10), l'appareil digestif (pp. 104-119), l'appareil reproducteur et l'œuf (pp. 120-130) sont les suets décrits de la foxor la plus détaillée. 3) (pp. 131-1798, Génétique, Description des mécanismes de transmission des caractères, suivie d'un glossaire des termes couramment employs. 4) Sélection (pp. 179-196). 5) Comportement (pp. 197-232). Alimentation, tollette. comportement reproducteur, vol, comportement agonistique. Formes de comportement développées ou créétes par la sélection. Orientation. 6) Elevage (pp. 233-265) 7) Hygiène de l'élevage (pp. 266-278). 8) Alimentation des pigeons d'élevage (pp. 279-240).

Il est dommage que la littérature soit réduite à l'énumération de 65 références seulement. C'est le seul point faible de ce livre bien présenté, richement illustre, véritable somme des connaissances sur le Pigeon biset domestique.

M. CUISIN.

OUVRAGES REÇUS CONSULTABLES À NOTRE BIBLIOTHÈQUE

R.R. BAKER. — Bird Navigation · The Solution of a mystery ? (Hodder and Stoughton, London, Sydney, Auckland, 1984. — 256 p. — Prix · £ 9,75).

Comment et pourquoi les oiseaux se déplacent sur des milliers de kilomètres, faut un voyage qui les ramène au même site de nidification chaque annie.

1 cet ouvrage, destiné plus particulièrement aux étudiants en biologie, propose de théories et évidences sur cette importante énigme biologique, avec des exemples clairs et de nombreuses références bibliographiques.

W.E. Banko. — Historical synthesis of recent endemic hawaian birds. Part I. Population histories. Species accounts. Forest birds (Reports 3. 4, 8) C.J. (University of Hawaii at Manoa, Honolula; Western Region, National Park Service, San Francisco, 1984. — 218 ± 256 p.). — (Peut être obtenu a l'adresse suivante: Dr. W.E. Banko, United States Department of the Interior, National Park Service, North Cascades National Park, 800 State Street, Sedro Woolley, Washington 98284, U.S.-A.)

Suite de l'imposante synthèse sur les espèces endémiques de l'avifaune des lies Hawaii qui a commencé à paraître en 1979. Ces deux volumes sont consacrés à l'étude historique de quelques oiseaux de forêts.

K. BROCKIE. — One Man's Island. Paintings and sketches from the Isle of May. (J.M. Dent & Sons, London, Melbourne, 1984. — 150 p. — Prix: £ 12,95).

Cet ouvrage est une présentation d'excellents croquis de terrain, réalisés en étudiant pendant plus d'une année la faune de l'île de May, en Ecosse. Les peintures sont groupées en quatre sections : oiseaux nicheurs, autres animaux, migrations, et phoques.

D.T. HOLYOAK et J.-C. THIBAUD. — Contribution à l'étude des oiseaux de Polynésie orientale. (Mémoires du Muséum National d'Histoire Naturelle, T. 127, 1984. — 209 p. — Prix ; F 312). — (Muséum National d'Histoire Naturelle, Service de Venie des Publications, 38, rue Geoffroy-Saint-Hilaire, 75005 Paris, C.C.F. Bibliothèque Centrale du Muséum, Paris 9062-62 Y).

Ce mémoire présente l'avifaune nicheuse et migratrice observée en Polynésie orientale (îles de la Ligne, Cook, Australes, Société, Tuamotu, Groupe Pitcairn, ilte de Pâques et Marquises). Pour chaque sepéce on trouve des donnés sur le sancia tanomique, la distribution géographique, le régime alimentaire, l'habitat, la biologie, la voix et, pour les nicheurs, sur la reproduction.

B. CAMPBELL et E. LACK, Eds. — A Dictionary of Birds. (T. and A.D. Poyser, Calton, 1985. — 670 p. — Prix: £ 39,00).

Pas moins de 280 ornithologues et autres spécialistes d'origines diverses et originaires de 29 pays différents ont collaboré à la réalisation de cet ouvrage qui n'est pas seulement un dictionnaire des oiseaux, mais une encylopédie de l'ornithologie de haut niveau.

Cet ouvrage sucede au premier "Dictionnaire" publié en 1896 par Alfred Newronet à chui de Landsborouout Thomesons publié en 1964, mais épuisé depuis longemps. Bien illustré, traitant des sujets fort divers classés par ordre alphabétique, ce live sera utile à tout chercheur ou à toute personne à la recherche de références et d'informations sur le monde des oiseaux. La présentation est excellente.

S. Cox. — A new guide to the birds of Essex. (Essex Bird Watching and Preservation Society, s.1., 1984. — 290 p. — Prix: £ 12,50.

Succédant au guide des oiseaux d'Essex publié en 1968, cet ouvrage est une mise à jour bien présentée, écrite clairement et illustrée par des milieux d'habitats de l'Essex et des croquis au trait.

L'essentiel de l'ouvrage est consacré à la liste détaillée et systématique des oiseaux de l'Essex, avec des cartes de répartition. Il faut noter l'importance de l'Essex pour l'hivernage de nombreuses populations d'oiseaux; ce livre aura donc stirement de nombreux lecteurs.

- W. FISCHER. Die Habichte, Accipiter. (A. Ziemsen Verlag, Wittenberg-Lutherstadt, 1983. — 2 Aufl., 188 p. — Prix: DM 26,40).
- H. MARKS. Kropftauben. (A. Ziemsen Verlag, Wittenberg-Lutherstadt, 1985. — 191 p. — Prix: DM 23).
- H. Marks. Huhn-, Struktur und Warzentauben. (A. Ziemsen Verlag, Wittenberg-Lutherstadt, 1983. — 173 p. — Prix: DM 26,40).

Voici trois nouveaux volumes publiés dans la série "Die neue Brehm Bücherei", qui s'avère indispensable à consulter à l'occasion de toute étude sérieuse car elle diffuse généralement des données que l'on ne retrouve pas obligatoirement dans la littérature francophone ou anglophone.

Le premier est une nouvelle édition de la monographie consacrée aux éperviers, les deux autres sont consacrés à différentes espèces de pigeons.

R.J. O'CONNOR. — The growth and development of birds. (John Wiley and Sons, Chichester, New York, 1984. — 316 p. — Prix: £ 20,00).

La croissance et le développement des oiseaux, tel est le thème (comme l'indique d'ailleurs le titre de cet ouvrage synthétique sur ces problèmes) de ce livre qui est destiné aux zoologistes en général, mais aussi aux écologistes, physiologistes, étudiants en comportement animal, et surtout aux ornithologues sérieux qui sont à la recherche de facteurs nouveaux en écologie et évolution.

Ce livre passe en revue les divers modes d'évolution de la morphologie, de la physiologie et de l'éthologie des oiseaux, et leur signification. Ce n'est pas seulement une description du développement particulier d'une espèce, mais aussi l'étude du coourquoi ».

B. ODDIE et D. TOMLINSON. — The Big Bird Race. (Collins, London, 1983. — 160 n. — Prix: £ 5.95).

Cet ouvrage est le récit d'un concours organisé en Grande-Bretagne, deux équips concurrentes cherchant à observer le maximum d'oiseaux en 24 heures. Cette nouvelle forme de sport à la britannique a permis de voir, le 14 mai 1983, 153 espèces différentés.

F. BRÉMOND-HOSLET.

Société Ornithologique de France

Fondée le 9 août 1921, reconnue d'utilité publique le 23 mai 1929

SIÈGE SOCIAL, SECRÉTARIAT ET BIBLIOTHEQUE: 55, rue de Buffon, 75005 Paris Tél. 43-31-02-49

Comité d'Honneur

M. L.-S. SENGHOR, ancien Président de la République du Sénégal, MM. le Prof. F. BOURLIERE, R.-D. ETCHÉCOPAR, le Prof. J. DORST et G. CAMUS, ancien Directeur de l'Office de la Recherche Scientifique et Technique d'Outre-Mer.

> Président: M. Chr. ERARD VICE-Président: M. F. ROUX SECRÉTAIRE GÉNÉRAL: M. G. JARRY Trésorier: M. M. THIBOUT

CORRUI d'Administration: M. BLONDEL, Mme BREMOND-HOSLET, MM. BROSSET, CHAPPUIS, CUISIN, ERARD, GROLLEAU, JARRY, JOUANIN, KERAUTRET, MANEO, MARION, MOUGIN, PREVOST, ROUX, TERRASSE (M.) et Mme Van BEVERD.

Membres Honoraires du Conseil: MM. DRAGESCO, FERRY, LEBRETON et THIBOUT. Secrétaire administrative: Mme Proust.

Bibliothécaire : Mme BRÉMOND-HOSLET.

La Société a pour but la diffusion des études ornithologiques pour tout ce qui concerne l'Oiscau en dehors de l'était de domesticité. Ses travaux sont publiés dans ; L'Oiscau et la Revue Française d'Ornithologie.

La cotisation annuelle, due à partir du 1st janvier de l'année en cours, est de 201 Fpout la France et l'Etranger, à verser au Compte Cheques Postaux de la Société, Paris 544-78 W. Par faveur spéciale, et sur justification, la cotisation sez dimnuée de 15 F pour les étudiants français ou étrangers de moins de 25 ans. Tous les membres de la Société reçoivent gratuitement la Revue.

Liste des donateurs 1985

Doss on espèces: Mile Autgaerden, Mme Bellon, MM. Benoist, Bonin, Caspar-Jordan, Christy, Cuisin, Fernandez, Germain, Gouillart, Hyveet, Ken-Dall, Mao, Milbeld, Paranier, Semee, Unifermatier, Voisin.

Cette liste ne comprend pas les noms d'un certain nombre de donateurs qui ou certain nombre de donateurs qui ou cette de la comprendation de ceux des sociétés qui nous ont fait bénéficier de la loi sur les dons faits au profit d'associations reconnues d'utilité publique.

SOMMAIRE

Recommandations any auteurs

Accommendation was assessed to the control of the c	
E. PASQUET:	
Démographie des Alcidés : analyse critique et application aux popula tions françaises (à suivre)	
B. TRÉCA:	
Le régime alimentaire du Dendrocygne fauve (Dendrocygna bicolor dans le delta du Sénégal ; comparaison avec la Sarcelle d'été (Ana querquedula) et le Dendrocygne veuf (D. viduata)	22
Notes et faits divers :	
C. Kratz et T. Vincent. — Le phénomène de la plongée intentionnell chez les canards de surface	
O. BOUGNOL. — Nidification du Tadorne de Belon (Tadorna tadorna en Eure-et-Loir en 1985	
M. DEBUSSCHE et P. ISENMANN. — L'ornithochorie dans les garrigue languedociennes : les petits passereaux disséminateurs d'importanc secondaire	e
P. Delbove et F. Fouillet. — Mise à mort d'un Étourneau sansonne Sturnus vulgaris par deux Corneilles noires Corvus corone corone	
P. BRICHETTI et C. VIOLANI. — Une population nicheuse de Paru caeruleus ultramarinus Bp. sur l'île de Pantelleria (Canal de Sicile	2) 77
Avis : 1 ^{er} Colloque d'Ornithologie Pyrénéenne Observations d'oiseaux au Sri Lanka Harles bièvres munis de bagues de couleur	. 82
BIBLIOGRAPHIE D'ORNITHOLOGIE FRANÇAISE, Année 1984	. 83
BIBLIOGRAPHIE	

Le Directeur de la publication : J.-L. MOUGIN 3230 - Imprimerie LUSSAUD, 85200 Fontenay-le-Comte Dépôt légal 2º trim. 1986, n° 2000 - N° Commission paritaire : 24082

